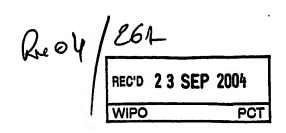
ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ИНТЕЛЈЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ, ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ ПРОМЫШЛЕННОЙ СОБСТВЕННОСТИ

Бережковская наб., 30, корп. 1, Москва, Г-59, ГСП-5, 123995 Телефон 240 60 15. Телекс 114818 ПДЧ. Факс 243 33 37

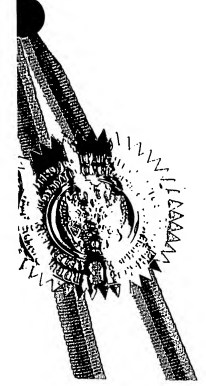
Наш № 20/12-456



«13» августа 2004 г.

СПРАВКА

Федеральный институт промышленной собственности (далее - Институт) настоящим удостоверяет, что приложенные материалы являются точным воспроизведением первоначального заявления, описания, формулы, реферата и чертежей (если имеются) международной заявки № РСТ/RU03/00304, поданной в Институт как в Получающее ведомство в соответствии с Договором о патентной кооперации в июле месяце 14 дня 2003 года (14.07.2003).



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN ('OMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Зам. директора Института

В.Ю.Джермакян

PCT

ЗАЯВЛЕНИЕ

Нижеподписавшийся просит рассматривать настоящую международную заявку в соответствии с Договором о патентной

Заполняется получающим ведомством РСТ/RU 0 3 / 0 0 3 0 4 Номер международной заявки	
I4 июля 2003 (I4.07.2003) Дата международной подачи RO/RI I	
МВЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА РО Наименирация принасти	T

	коопер	яции		№ дела заявит	геля или агента
			0 6	(по жаланию) (максимум 12 знаков)
Графа І	название соматическ цевтическі	изобретені ких заболева не агенты и і	ия Спосоо леч аний, методы композиция д	нения онкол контроля эф ля осуществ	огических; инфекционных и фективности лечения, фарма- мения лечения
Графа II	ЗАЯВИТЕЛЬ)	Данное	лицо является	также изобретателем
Имя и адрес: нив. Адрес долж	(Фамикия указывается гн включать почтовый	перед именем, для юр индекс и название ст	пидического лица - полно раны. Всян государство	а уставнов наименов местоясительства	га- Телефон Ns
Тец Вин	стор Вениами	нович	на указанного в данной г		Телефакс №
Россия,	196066, Санк	т-Петербург,	ул. Ленсовета,	27 - 95	Телепринтер №
	tor Veniamino				
RU,1960)66, Sankt-Pet	erburg, ul. Le	nsoveta, 27 - 95		Регистрационный Же заявителя в Ведомстве
Государство	(т.в. страна) грг	жданства: RU		Государство(т	н.е. <i>страна</i>) местожительства: RU
Данное лицо заявителем д		эссх указанных государств	всех указанн государств, и	1	только США государств, указанных в дополнительной графе
Графа III	ДРУГИЕ 3	и ицэтивка	иили (другиі	Е) ИЗОБРЕТА	тели .
ана. Адрес далж впиту на будет у Генкин Россия, Genkin RU,1970	се испочать почновый жизано, та таковые б Дмитрий Дмі 197000, Cанк Dmitry Dmitri 000, Sankt-Pet	пидекс и напеание сп мост счипаться стра атриевич r-Петербург, i devich erburg, Konst	ридического лица - поли правы. Если еографския на указанного е данкой Константинов antinovsky pr.,	о местожительства графа одресој СКИЙ пр., 26 -	только заявителем: заявителем и изобретателем
	(т.в. страна) грв	жданства: RU		Государство (т.е	е. <i>страна</i>) местожительства: RU
Данное лицо заявителем д		всех указанных государств	всех указани государств,		только США государств, указанных в дополнительной графе
X Ar	угие заявители	и/или (другие)	изобретатели наз	ваны на листе і	продолжения
Графа IV	агент ил	и оещий ш	РЕДСТАВИТЕЛ	Ь; ИЛИ АДРІ	ЕС ДЛЯ ПЕРЕПИСКИ
интересы за	ном в (Кэ)клэтивк	петентных межд	(назначено) предст ународных органах	в качестве:	агента общего представителя
Имя и адреснием наименование	: (Фамилия указыва г. Адрес должен вкл	тся перед именем, очать почтовый и	, для юридического т ндекс и название стр	ица - полнов устав аны)	нов Телефон №
Россия, 1	гор Вениамино 197089, Санкт-I	Іетербург, ул. Ј	I. Толстого, 6/8,	Медицинский	Телефакс № ПОЛУЧЕНО
Tets Vikt	итет им. Павлог or Veniaminovic	ва, кафедра ми h	кробиологии togo, 6/8, Meditsi		Телепринтер № 1 4 ИЮЛ 2003
universit	et im. Pavlova, k	afedra mikrobi	iologii	,	Регистрационный № агента в Ведомстве фИПС ОТИ #62
X An	рес для перепись азанный выше адр	ги: Пометить это ес используется	т бокс, если агент і только как специал	или общий предо выный адрес для з	CTARHTERL HE HASHAHAVOTCA (NA TRANSPORTATION)

Лист № 2

рафа III ДРУГИЕ ЗАЯВИТЕЛИ И/ИЛИ (ДРУГИЕ) ИЗОБРЕТАТ сли ни одна из следующих подграф не используется, этот лист не еключается е за	ЕЛИ поление
мя и вдрес: (фачныя указывается перед вывыкы, для порыдического япра - полное уклаеное нацыеново- к. Адрес дальтен аключаль почтовый видекс и название страны. Если государство местоэкивальство изу не будет указана, та таковым будет считаться страна указанного в даннов графе адреса) Тец Георгий Викторович Россия, 191025, Санкт-Петербург, ул. Пушкинская, 13 - 41 Tets Georgy Viktorovich RU,191025, Sankt-Peterburg, ul. Pushkinskaya, 13 - 41	Данное лицо является: только заявителем: заявителем и изобретателем только изобретателем (если отмечен этот бокс, то ниже заполнять не требуется) Регистрационный № заявителя в Ведомстве
Государство (т.е. страна) гражданства: RU Государство (т.е.	. страна) местожительства: RU
Панное лицо является всех указанных всех указанных государств всех указанных государств, кроме США	только США государств, указанных в дополнительной графс
МЯ И ВДРСС:(Фачилия указывается перед именем, для юридического ятда - полное уставное маименово ния. Адрес должен выхочать почтовый индека и название страны. Всях государство местоосительства низу не будет указана, то таковым будет считаться страна указанного в данной графе адреса)	Данное лицо является: только заявителем: заявителем и изобретателем только изобретателем (если отмечен этом бокс, то ниже заполнять не требуется) Регистрационный Ма заявителя в Ведомстве
Государство (т.е. страна) гражданства:	страна) местожительства:
Данное лицо является всех указанных всех указанных государств, кроме США	только США государств, указанных в дополнительной графс
УМЯ И адрес: (Фамичия указывается перед именем, для юридического янца - полное уставное наименое на), Адрес должен включать почтовый индекс и название страны. Если государство местожнивальства енизу на будет указано, то таковым будет считаться страно указанного в данной графе адреса)	Данное лицо является: только заявителем: заявителем и изобретателем только изобретателем (если отмечен этот бокс, то ниже заполнять не требуется) Регистрационный же заявителя в Ведомстве
Государство (т.е. страна) гражданства:	страна) местожительства:
Данное лицо является всех указанных всех указанных государств государств, кроме США	только США государств, указанных в дополнительной графе
Имя и адрес: (Фанилия указывается перед именем, для юридического яща - полнов уставнов наимено ним. Адрес должен всяхнать почтовый индекс и название страны. Если государство местожительства внигу не будет указано, то таковым будет считаться страна указанного в данной графе адреса) Государство (т.е. страна) гражданства: Государство (т.е. страна) гражданства:	Данное лицо является: только заявителем: заявителем и изобретателем только изобретателем (если отмечен этот бокс, то ниже заполнять не требуется) Регистрационный Ме заявителя в Ведомстве
Данное лицо является всех указанных всех указанных государств, кроме США	только США государств, указанных в дополнительной графе
Другие заявители и/или (другие) изобретатели названы на другом	листе для продолжения

7.3/1/4

ра V УКАЗАНИЕ ГОСУДАРСТВ Пометьте нужные боксы ниже, должен быть отмечен как минимум один бокс					
Настоящим делаются следующие указания в соответствии с правилом 4.9(а):					
Региональный патент					
 □ AP Патент ARIPO: GH Гана, GM Гам SL Сьерра- Леоне, SZ Свазиленд, Т а также любое другое государство, испращивается иной вид охраны или ☑ EA Евразийский патент: AM Армени 	Патент ARIPO: GH Гана, GM Гамбия, KE Кения, LS Лесото, MW Малави, MZ Мозамбик, SD Судан, SL Сьерра- Леоне, SZ Свазиленд, TZ Объединенная Республика Танзания, UG Уганда, ZH Замбия, ZW Зимбабве, а также любое другое государство, являющееся Договаривающимся государством Протокола Хараре и РСТ(если испрашивается иной вид охраны или статуе, написать на пунктирной линии): ——————————————————————————————————				
другое государство, являющееся Д	МВ Республика Молдова, RU Российская Федерация, 13 гаджикистан, 11м гуркменистан, а гаджи и вести другое государство, являющееся Договаривающимся государством Евразийской патентной конвенции и РСТ другое государство, являющееся Договаривающимся государством Евразийской патентной конвенции и РСТ				
DK Дания, ES Испания, FI Финлян, LU Люксембург, MC Монако, NL I государство, являющееся Договари	дия, FR Франция, GB Великооритания, G Нидерланды, PT Португалия, SE Швеция, ивающимся государством Европейской па	ТВ Турция, а также любое другое пентной конвенции и РСТ , \$14	O/RU		
д'Ивуар, СМ Камерун, GA Габон, С МR Мавритания, NE Hurep, SN Се	ВЈ Бенин, СР Центральная Африканская GN Гвинея, GQ Экваторнальная Гвинея, Gcнегал, TD Чад, TG Того а также любое дра государством РСТ (если испрашивается пробести и править предоставля	уугое государство, являющееся ся иной вид охраны или статус, написат	b		
Национальный патент (всли испришивается	, and the companies with the comments of the comments of the companies with the comments of th	_			
□ АЕ Объединенные Арабские Эмираты	□ GM Гамбия	ОМ Оман NZ Новая Зеландия	.		
□ АG Антигуа и Барбуда	М HR Хорватия НU Венгрия	РН Филиппины			
□ AL Албания	П ID Индонезия	PL Homersens			
AT ABCTPUS	☑ IL Израиль	LT ITOPIA CONTRACTOR	"		
В AU Австралня	М IN Индия				
□ AZ Азербайджан	IS Исландия	RU Российская Федерация			
ВА Босния и Герцеговина	В ЈР Япония	_ ·			
ВВ Барбадос ВG Болгария	КЕ Кения	SE Швеция	_		
В В Бразилия	КР Корейская народно-демокра-	□ SG Cингалур 44	ro/m		
В ВК Бразиля	тическая республика	SK Словения			
□ BZ Белиз		SK Словакия			
СА Канада	Д КZ Казахстан	□ ТJ Таджикистан			
СН and LI Швейцария и Лихтенштейн	LC Cent-Jiocus	□ ТМ Туркменистан			
CN Kutah	□ LK Шри Ланка	☐ TN Tyhuc	1		
СКолумбия СК Коста Рика	□ LR Либерия □ LS Лесото	TR Typuus			
CU Ky6a	□ I.Т Литва				
СZ Чешская республика	□ ци Люксембург	□ ТZ Танзания			
DE Германия	□ LV Латвия	П UA Украина			
□ DK Дания	□ МА Марокко	 □ UG Уганда □ US Соединенные Штаты Америка 			
DM Доминика DZ. Апжир	☐ МD Республика Молдова		l l		
	□ MG Мадагаскар	T	1		
ЕС Эквадор	МК Бывшая Югославская респуб-	UN Beetham	1		
ЕЕ Эстония	лика Македония				
☐ ES Испания	☐ MN Монголия☐ MW Малави				
☐ FI Финляндия	МХ Мексика		- 1		
☐ GD Гренада		ZW Зимбабве			
□ GE Грузия	□ NO Hopserus		•		
GH Tana			1		
	nor	Т ноота вутиму национо писта			
Боксы, зарезервированные для указания го			ļ		
—					
	——————————————————————————————————————				
. 🔲	•••••••••••••••••••••••••••••••••••••••	··· 📙 ······			
	DESCRIPTION DE LA CONTRACTOR DE LA CONTR	PROUDER PLINIS SOCRETARE D CONTRACTOR	IN C		
Упоминание о предварительных ука правилом 4.9(b), делает также все указ	зация попустимые в соответствии с РС	II. за исключением указания (указані	ии), ј		
приведенного в Дополнительной графе указания подлежат подтверждению, и ч должно считаться изъятым заявителем на	в качестве исключенных из данного упом то любое указание, не подтвержденное а момент истечения этого срока. (Подтве стер, в пределах 15-месячного спока)	иинания, и заявляет, что эти дополнитель до истечения 15 месяцев с даты приорит	ета,		

Лист № 4

Последующие заявления на приоритет указаны в Дополни Получающему ведомству поручается получающим ведомствому, указаны в Дополни Взаявки заявки по охране промышлен Торговой Организации, в которую была подана ранняя за Графа VII МЕЖДУНАРОДНЫЙ ПОИСКОВЫЙ ОР Выбор международного понскового органа, указать выбрани ISA / RU Просьба об использовании результатов ранее проведенного или запрошен у Международного поискового органа ранее): Дата (день/месяц/год) Графа VIII ДЕКЛАРАЦИИ Данное заявление содержит следующие декларации (ниже о необходимые боксы и указать в правой колонке количество к	Если предшествующая заявка является: ной заявкой: региональное ведомство получающее ведомств получающее ведомство получающее ведомство получающее ведомство которое для настояще ведомство, которое для настояще ведомство получения ведом настояще ведомство получения ведом настояще ведомство по получения ведом настояще ведомство по по ведом на по вед
предшествующей заявки национальн стра Последующие заявления на приоритет указаны в Дополни получающему ведомству поручается подготовить и направить в наявки(заявок) (только в том случае, если предшествующая заявления получающим ведомством), указать все (1) (3) (4) *Если предшествующей заявкой является заявка АПРО участница Парижсской конвенции по охране промышлен Торговой Организации, в которую была подана ранняя запромен у МЕЖДУНАРОДНЫЙ ПОИСКОВЫЙ ОР Выбор международного понскового органа (ISA) (если компин более международных поисковых органа, указать выбраны ISA / R.U. Просьба об использовании результатов ранее проведенного или запрошен у Международного поискового органа ранее): Дата (день/месяц/год) Номер Графа VIII ДЕКЛАРАЦИИ Данное заявление содержит следующие декларации (ниже о необходимые боксы и указать в правой колонке количество к	ной заявкой: региональной заявкой: региональное ведомство получающее ведомство получающее ведомство получающее ведомство получающее ведомство получающее ведомство интельной графе в Международное бюро заверенную копию предшествующей выха(заявки) была подана в ведомство, которов для настояще вазанную выше как: [] (5) [] другое, см. Дополнительную графиой собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
Последующие заявления на приоритет указаны в Дополни последующие заявления на приоритет указаны в Дополни получающему ведомству поручается подготовить и направить в аввия(заявок) (только в том случае, если предшествующая заямеждународной заявки является получающим ведомством), указатици по тране промышлен порговой Организации, в которую была подана ранняя запровой Организации, в которую была подана ранняя запрошен у международных поисковых органа, указать выбрани запрошен у международного поискового органа ранее): Просьба об использовании результатов ранее проведенного шли запрошен у международного поискового органа ранее): Прафа VIII ДЕКЛАРАЦИИ Данное заявление содержит следующие декларации (ниже о необходимые боксы и указать в правой колонке количество к	ительной графе Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которое для настояще газанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиой собственности или одна страначлен Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в извик(заявок) (только в том случав, если предшествующая заявеждународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в извик(заявок) (только в том случав, если предшествующая заявеждународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в извик(заявок) (только в том случав, если предшествующая заявеждународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в лявка (заявок) (только в том случав, если предшествующая заявеждународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в ляки (заявок) (только в том случая, если предшествующая заявеждународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в ляки (заявок) (только в том случая, если предшествующая заявеждународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучвющему ведомству поручвется подготовить и нвправить вявки (заявок) (только в том случав, если предшествующая заявляюй ународной заявки является получающим ведомством), ука высе [1] [2] [3] [4] Все [1] [2] [3] [4] Все [1] [2] [3] [4] Все [1] [4] [2] [5] [6] Все [1] [6] [6] [6] [7] [6] Все [1] [6] [7] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [8] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [7] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [7] Все [1] [7] [7] [7] Все [1] [7] Все [1] [7] [7] Все [1] [7] Все [1] [7] [7] Все [1]	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в явки (заявок) (только в том случае, если предшествующая заявляюй ународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в явки (заявок) (только в том случае, если предшествующая заявляюй ународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучвющему ведомству поручвется подготовить и нвправить вявки (заявок) (только в том случав, если предшествующая заявляюй ународной заявки является получающим ведомством), ука высе [1] [2] [3] [4] Все [1] [2] [3] [4] Все [1] [2] [3] [4] Все [1] [4] [2] [5] [6] Все [1] [6] [6] [6] [7] [6] Все [1] [6] [7] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [8] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [7] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [7] Все [1] [7] [7] [7] Все [1] [7] Все [1] [7] [7] Все [1] [7] Все [1] [7] [7] Все [1]	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в явки (заявок) (только в том случае, если предшествующая заявляюй ународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить в явки (заявок) (только в том случае, если предшествующая заявляюй ународной заявки является получающим ведомством), ука все	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
олучающему ведомству поручается подготовить и направить вляки (заявок) (только в том случае, если предшествующая заявляюй ународной заявки является получающим ведомством), ука высе [1] [2] [3] [4] Все [1] [2] [3] [4] Все [1] [2] [3] [4] Все [1] [4] [2] [5] [6] Все [1] [6] [6] [6] Все [1] [6] [7] [7] [7] [7] Все [1] [7] [8] [8] Все [1] [7] [8] Все [1] [7] [7] [8] Все [1] [7] [7] [7] Все [1] [7] Все [1] [7] [7] Все [1] [7] Все [1	Международное бюро заверенную копию предшествующей вка(заявки) была подана в ведомство, которов для настоящей вазанную выше как: [] (5) Другое, см. Дополнительную графиюй мере, одна странной собственности или одна страна-член Всемирной заявка (правило 4.10(b)(ii)
Графа VIII ДЕКЛАРАЦИИ Данное заявление содержит следующие декларации (ниже о необходимые боксы и указать в правой колонке количество к	Страна (или региональное ведамство)
необходимые боксы и указать в правой колонке количество к	
деклараций):	отметить Количество каждого типа деклараций .
Графа VIII (i) Декларация об удостоверении лично	ости изобретателя :
Графа VIII (ii) Декларация о правомочности заявит подачи подавать заявку и получать т	
Графа VIII (iii) Декларация о правомочности заявит подачи на заявление о приоритете в заявителем, подавшим предшествук	з случае, если он не является
Графа VIII (IV) Декларация об авторстве на изобрет Соединенных Штатов Америки	

Лист № .5

астоящая международная заявка содержит:	К настоящей международной заявке приложены	Кол-э		
A	следующие документы (ниже следует отметить	прило		
следующее количество листов на	соответствующие боксы и указать с правса	жени		
бумажном мосителе: заявление(включая декларации) : 5 количество приложений каждого вида):				
описание (исключая перечень	1. П лист расчета пошлин			
	1. П лист расчета пошлин	•		
последовательностей) : 61	2. 🔲 оригинал отдельной доверенности	:		
формула		-		
pedepar : . 4	3. П оригинал генеральной дозеренности	;		
чертежи :	4. 🔲 копня генеральной доверенности; ссылка			
Предварительное число листов : 72	на номер, если имеется:	•		
~~	5. П разъяснення по поводу отсутствия подписи	:		
часть описания с перечнем преле-		•		
довительностей (действительное	б. 🔲 прноритетный(ые) документ(ы), указанный	•		
число листов, представленных на	в графе VI под №	:		
бумажном носителе, независимо	7. перевод международной заявки на			
от представления в машиночитаемой	(souk)	:		
форме: см. ниже пункт (b) : 24 8. 🔲 информация о депонировании микроорганизмов				
26	нли другого биологического материала	· :		
Общее число вистов : 96	9. перечень последовательностей в машиночитасмой	•		
Tanada Managara Manag	форме(уквать тип и число носителей (дискета,			
перечень последовательностей представлен в	формосумым в нага и часло носителен (дискота, CD-ROM, CD-R или иное))			
машиночитаемой форме	(i) копия, представленная для целей международи			
(i) П только (в соответствии с разделом 801(a)(i))	понска в соответствии с правилом 13 ter (и не	,, U		
	поиска в соответствии с правилом 13 гаг (к не являющаяся частью международной заявки)			
(ii) 🔀 как приложение к представленному на	(ії) Піторько в слуков воли спере отношени боловый	n :		
бумажном носителе(в соответствии с (п) (только в случае, всяи слева отмечены бокс(b)(i)				
разлелом 801(a)(ii)) или (о)(ii)) дополнительно представленная копия,				
. ссли допустимо, копня для целей международного поиска в соответствии с правилом13 (ст				
THE RESIDENCE OF THE PROPERTY				
The same while and the same the same to the same to the same the same to the same the same to the same				
TO THE PROPERTY OF THE PROPERT				
пункте 9(ii) в правой колонке): Дискета – 1	10. П иное (указать)			
Фигура чертежей, предлагвемая Язык подачи				
для публикации с рефератом: международной заявки:				
Графа Х ПОДПИСЬ ЗАЯВИТЕЛЯ, АГЕНТА ИЛИ ОБЩЕГО ПРЕДСТАВИТЕЛЯ				
A •	A MIM OBILLE O RPEACTABATEIM			
Рядом с каждой подписью указать фамциию каждого под	А.УІЛИ ОБЩЕЛ О ПРЕДСЛАВИЛЕНУ тисовшего и указать, в каком качестве он подписал захвление (если это	NE DYEGUÒ		
Рядом с каждой подписью указать фамциию каждого под	А ИЛИ ОБЩЕГО ПРЕДСТАВИТЕЛЯ тисавшего и указать, в каком качестве он подписал заявление (всян это	не очевид		
Рядом с каждой подписью указать фамциию каждого под	А ИЛИ ОБЩЕГО ПРЕДСТАВИТЕЛИ писовшего и указать, в каком качестве он подписал заявление (если это	не очерий		
Рядом с каждой подписью указать фамциию каждого под	тисавшего и указать, в каком качестве он подписал захваение (если это	NO OVEGUÒ		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	жиловиего и указать, в каком качестве он подписал заявление (всян это	Ne oveguč		
Рядом с каждой подписью указать фамциию каждого под	тисавшего и указать, в каком качестве он подписал захваение (если это	Ne oveguč		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	тисавшего и указать, в каком качестве он подписал захваение (если это	NB O48631Ĉ		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	писавиего и указать, в каком качестве он подписал заявление (всян это Тец В. В.	NO OVEGUE		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	тисавшего и указать, в каком качестве он подписал захваение (если это	Na oveguč		
Рядом с каждой подписью указать фамциию каждого под	писавиего и указать, в каком качестве он подписал заявление (всян это Тец В. В.	NS OUSSIL		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	писавиего и указать, в каком качестве он подписал заявление (всян это Тец В. В.	Na oveguć		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	писавшего и указать, в каком качестве он подписал заявление (если это Гец В. В. Генкин Д. Д.	NG 048696		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	писавиего и указать, в каком качестве он подписал заявление (всян это Тец В. В.	Na 048 6 36		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	писавшего и указать, в каком качестве он подписал заявление (если это Гец В. В. Генкин Д. Д.	Na 048 6 36		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под	писавшего и указать, в каком качестве он подписал заявление (если это Гец В. В. Генкин Д. Д.	Na Oveguć		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подля данных, приведенных в загалении).	писавшего и указать, в каком качестве он подписал заявление (всян это Тец В. В. Генкин Д. Д. Тец Г. В.	Na Oversió		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подил данных, приведенных в заявлении).	Тец В. В. Тец Г. В.			
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подил данных, приведенных в запалении). Заполняет	Тец В. В. Тец Г. В.	на очеви		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подила данных, приведенных в загалении). Заполняет международной заявки: 14 ИЮЛЯ 2	Тец В. В. Тец Г. В.	-ртежи:		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подил данных, приведенных в запалении). Заполняет НОЛЯ 2 Исправленная дата при более позднем, но своеврем	Тец В. В. Тец Г. В.	-ртежи:		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подил данных, приведенных в запелении). Заполняет . Дата фактического получения международной заявки: Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови	Тец В. В. Тец Г. В.	-ртежи:		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого под из данных, приведенных в загалении). Заполняет международной заявки: Т4 ИЮЛЯ 2. В. Исправленная дата при более позднем, но своеврем	Тец В. В. Тец Г. В.	олучень		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подил данных, приведенных в запалении). Заполняет . Дата фактического получения международной заявки: Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови предполагаемую международную заявку:	Тец В. В. Тец Г. В.	олучень		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого под из данных, приведенных в запалении). Заполняет Заполняет международной заявки: I4 МЮЛЯ 2. Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови предполагаемую международную заявку: Дата своевременного получения требуемых	Тец В. В. Тец Г. В.	олучень		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под- из данных, приведенных в загалении). Заполняет . Дата фактического получения международной заявки: Заполняет международной заявки: Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектов предполагаемую международную заявку:	Тец В. В. Тец Г. В.	олучень		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под из данных, приведенных в загалении). Заполняет Заполняет МЕДИТЕ Заполняет НА ИЮЛЯ 2. Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови предполагаемую международную заявку: Дата своевременного получения требуемых исправлений согласно статье 11(2) РСТ:	Тец В. В. Тец Б. В. Тец Г. В.	олучень		
Рядом с каждой подписью указать фамилию каждого под из данных приведенных в загалении). Заполняет Заполняет международной заявки: Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектов предполагаемую международную заявку: Дата своевременного получения требуемых исправлений согласно статье 11(2) РСТ:	Тец В. В. Тец Б. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тенном ывающих Тенном ывающих Тенном ывающих	олучень		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подила данных, приведенных в загалении). Заполняет Дата фактического получения Т4 ИЮЛЯ 2 Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови предполагаемую международную заявку: Дата своевременного получения требуемых исправлений согласно статье 11(2) РСТ:	Тец В. В. Тец Б. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тенном ывающих Тенном ывающих Тенном ывающих	олучень		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подила данных, приведенных в запалении). Заполняет Дата фактического получения международной заявки: Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови предполагвемую международную заявку: Дата своевременного получения требуемых исправлений согласно статье 11(2) РСТ:	Тец В. В. Тец Б. В. Тец Г. В.	олучены		
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подила данных, приведенных в запалении). Заполняет Заполняет Международной заявки: Исправления дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови предполагаемую международную заявку: Дата своевременного получения требуемых исправлений согласно статье 11(2) РСТ: Международный поисковый орган (если компетентны два и более): ISA/ RU	Тец В. В. Тец Б. В. Тец Г. В.			
Рядам с каждой подписью указать фамилию каждого подил данных, приведенных в запелении). Заполняет Дата фактического получения Т4 ИЮЛЯ 2 Исправленная дата при более позднем, но своеврем получении страниц или чертежей, доукомплектови предполагаемую международную заявку: Дата своевременного получения требуемых исправлений согласно статье 11(2) РСТ: Международный поисковый орган (если компетентны два и более): ISA/ RU	Тец В. В. Тец Б. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тец Г. В. Тенном ывающих Тенном ывающих Тенном ывающих	олучены		

СПОСОБ ЛЕЧЕНИЯ ОНКОЛОГИЧЕСКИХ, ИНФЕКЦИОННЫХ И СОМАТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ, МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛЕЧЕНИЯ, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ АГЕНТЫ И КОМПОЗИЦИЯ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЛЕЧЕНИЯ

10

15

20

25

30

Область техники

Изобретение относится к медицине и ветеринарии и раскрывает инфекционных онкологических, лечения способ новый главной мишенью неинфекционных заболеваний, при котором терапевтического воздействия является свободно циркулирующая в плазме крови (и других жидких средах) больного ДНК, происходящая из мутантных, опухолевых, организме ero находящихся инфицированных бактериями, грибами, простейшими клеток, а также из Описаны новые фармацевтические различных микроорганизмов. композиции и методы их применения для лечения онкологических заболеваний, инфекционных состояний, вызванных бактериями, грибами и простейшими, а так же неинфекционных соматических заболеваний и состояний, связанных с накоплением соматических в клетках организма. иммунологические лекарственные И описывает Изобретение композиции, а также сорбционные и физико-химические технологии и способы их применения для лечения злокачественных опухолей профилактики их рецидива, а так же лечения инфекций, атеросклероза, диабета и для замедления процесса старения. Предложенный способ отличается новым принципом действия, повышенной эффективностью противоопухолевого и противомикробного воздействия и может найти терапии онкологических заболеваний, применение в инфекций и неинфекционных соматических заболеваний.

Предшествующий уровень техники

Популяции опухолевых клеток, развивающиеся в организме больного, обладают чрезвычайно высокой степенью генетической

5

10

15

20

25

изменчивости, намного превышающей таковую у здоровых клеток. Генетическая изменчивость популяций опухолевых клеток позволяет им в процессе заболевания генерировать фенотипы, нечувствительные к иммунному и морфогенетическому контролю, способные к инвазии и метастазированию и нечувствительные к противоопухолевой терапии. Считается, что селекционный отбор и клональная экспансия опухолевых клеток лежат в основе биологической и клинической "прогрессии" опухолей. В соответствии с этими представлениями, современной противоопухолевой терапии основана на принципе уничтожения клонов опухолевых клеток в организме больного с помощью методов - химиотерапии, радиотерапии, иммунотерапии. хирургического удаления и различных их комбинаций. Все эти методы общую фундаментальную особенность - конечной одну терапевтической мишенью воздействия является опухолевая клетка. подобной терапии свидетельствует, что вследствие высокой генетической изменчивости опухолевые клетки в основном приобретают нечувствительность к применяемой терапии до того, как используемая методика позволяет их полностью уничтожить.

Существует значительная потребность в новых противоопухолевых лекарствах, менее токсичных, чем большинство из ныне известных. Также имеется потребность в новых противоопухолевых препаратах лекарствах, которые могут быть использованы для повышения эффективности ныне известных методов. Аналогично, существует значительная потребность в новых противоопухолевых лекарствах, которые могут быть использованы для снижения токсичности ныне известных методов лечения без уменьшения их эффективности.

Циркуляция молекул ДНК в плазме крови больных онкологическими заболеваниями и здоровых людей описана в ряде работ (P.Anker et al., Clinica Chimica Acta, v.313, 2001, pp143-146; Fedorov N.A.

et.al., Bull.Exp.Biol.Med.,v102,1986, pp281-283). Патент (US 5952170) описывает определение ДНК в плазме крови для диагностики и прогнозирования течения онкологических заболеваний Патенты (US 6465177 и US 6156504) описывают использование ДНК плазмы крови для определения мутаций в онкогенах и микросателлитных участках генов, изучения геномной нестабильности в опухолях и использования результатов наблюдений для диагностики, мониторирования и прогнозирования течения заболевания.

10

15

20

25

Sugihara S . et al.(1990, 1993) изучали влияние ферментов альфа химотрипсина и дезоксирибонуклеазы І (ДНКаза 1) на аутологичную и гетерологичную адгезию опухолевых клеток при метастазировании. Ими показано, что системное введение ДНКазы І приводит к замедлению роста метастазов. Однако выявленный эффект оказался недостаточным. Авторы делают вывод, что ДНКаза I может быть использована вместе с хирургическим удалением опухоли для предотвращения гематогенного метастазирования. Идея авторов заключалась в воздействии цитоплазматическую мембрану опухолевых клеток и не включала разрушения свободно циркулирующей ДНК. Использованные режим и снижение продолжительного вызвать могли позы циркулирующей ДНК.

5,780,033, заявляет US Патент (2001),Torchilin V.P. способных связываться аутоантител, использование цитоплазматическими и ядерными мембранами опухолевых клеток, и с протеин-ДНК комплексом, происходящим из мертвых опухолевых клеток. Из текста заявки видно, что речь идет именно об антителах нашем случае В детерминант. антигенных белковых против используются анти-ДНК антитела и анти-ДНК абзимы. Кроме того, заявленная авторами терапия направлена против фагоцитоза нуклеосом на поверхности опухолевых клеток, что исключает формирование адекватных терапевтических режимов, необходимых для связывания и выведения из циркуляции ДНК, находящейся в плазме.

Практически нет данных о циркуляции в крови бактериальной ДНК. В организме человека все микробы существуют в составе сообществ-биопленок (Davey M.E. Otoole G.A. 2000. Microbial biofilms: from ecology to Molecular ganetics. Microbiol, Mol.Genet. 64:847-867). Биопленки образованы микробными клетками, объединенными с помощью внеклеточного матрикса (Tetz V.V. 1999. Formation and structure of mixed bacterial communities. APMIS, 107:645-654). B cocrabe матрикса биопленок нами обнаружена внеклеточная ДНК, попадающая туда из живых клеток. Наши данные свидетельствуют также, что бактериальная ДНК присутствует в плазме крови инфицированного человека, а её количество и состав могут изменяться при развитии определенных инфекций. Известно, что ДНК может попадать в окружающую среду также при гибели клеток, например в очаге воспаления. При этом, будучи полимером, ДНК значительно повышает вязкость материала (секрета), что негативно сказывается на течении заболевания, затрудняет удаление патогенов, токсинов, разрушенных клеток и.т.д. Известен лечебный препарат (Gentech -Roch) "Pulmosime", представляющий собой альфа-ДНК-азу, которая вводится ингаляционно, при лечении муковисцидоза. Эффект действия связан с местным разжижением секрета и не имеет отношения к нарушению транспорта генетической информации этими молекулами ДНК.

10

15

20

25

Систематический анализ спектра ДНК из крови людей и животных отсутствует. Данные исследований ДНК плазмы крови без проведения ПЦР в печати не обнаружены. Использование ПЦР может сильно искажать состав ДНК плазмы в силу специфичности праймеров, применяемых для амплификации. В связи с этим до последнего времени генетический анализ ДНК плазмы, проводился в основном при помощи

ПЦР или блот-гибридизации, и был направленн на изучение изменений в определённых участках генома (например в микростателлитах и отдельных генах) при опухолевом процессе (Sanchez-Cespedes M., et al., Ann Oncol,1998,v9(1),pp113-116; Sozzi G., et al., Clin Can Res, 1999, v5(10),pp2689-2692; Chen X.Q., et al., Nat Med,1996,v2(9),pp1033-1035).

Таким образом, отсутствуют знания о генетическом репертуаре ДНК, циркулирующей в плазме крови больных при онкопатологии, инфекциях, соматической патологии и у здоровых людей, ее биологической роли и возможном терапевтическом эффекте ее уничтожения или инактивации для лечения этих заболеваний.

10

15

20

25

Раскрытие изобретения

В результате работы над изобретением неожиданно было обнаружено, что ДНК, свободно циркулирующая в плазме крови. по своему уникальный содержит больных, онкологических количественному составу репертуар генов И качественному отличающийся регуляторных генетических элементов, резко репертуара ДНК, описанного в геноме человека. ДНК плазмы крови онкологических больных содержит в основном уникальные гены поддержанием ассоциированные C гены, включая человека, формированием «злокачественного» фенотипа. Показано, что ДНК плазмы крови онкологических больных участвует в межклеточном переносе генетической информации внутри популяции опухолевых клеток в организме больного. Настоящее изобретение раскрывает методы уничтожения или инактивации свободно циркулирующей в плазме ДНК, что приводит к подавлению развития раковой опухоли в организме. Изобретение так же включает в себя метод идентификации новых геномных последовательностей, вовлеченных в прогрессию опухолей и в функционирование генома человека. Этот аспект изобретения связан с

выделением, клонированием и сиквенированием образцов ДНК из плазмы крови онкологических больных и здоровых людей.

Обнаружено, что различные бактерии выделяют ДНК в матрикс биопленок, и она попадает в кровь и тканевую жидкость в организме человека и животных. Установлено, что наличие внеклеточной ДНК является одним из условий развития микробной инфекции.

Изобретение включает в себя уничтожение и(или) инактивацию циркулирующей микробной ДНК как метода лечения и профилактики, вызываемых ими заболеваний.

10

15

20

25

Также было обнаружено, что ДНК циркулирующая в крови здоровых людей играет существенную роль в развитии соматического мозаицизма, а ее связывание, разрушение или инактивация подавляют развитие соматического мозаицизма. Связывание, разрушение или инактивация ДНК, циркулирующей в плазме крови дает леченый эффект при заболеваниях, связанных с развитием соматического мозаицизма

Один аспект изобретения раскрывает фармацевтические композиции и нефармацевтические методы уничтожения или инактивации свободно циркулирующей ДНК в плазме крови больных при онкопатологии и инфекциях.

Другой аспект изобретения раскрывает способ лечения больных при онкопатологии, инфекциях, соматических заболеваниях и для продления жизни, связанный с введением им фармацевтических композиций или применением нефармацевтических методов, приводящих к уничтожению или инактивации свободно циркулирующей в плазме ДНК.

Еще один аспект изобретения раскрывает способ контроля эффективности лечения, направленного на уничтожение или инактивацию свободно циркулирующей в плазме ДНК, включающий мониторирование содержания ДНК в плазме крови и определение

наличия в ней опухолеспецифических или микробных генетических маркеров.

Описаны также способы лечения больных при онкопатологии и инфекциях, связанные с введением им фармацевтических композиций или применением нефармацевтических методов, приводящих к уничтожению или инактивации свободно циркулирующей в плазме ДНК, когда подобное лечение сочетается с применением стандартных методов противоопухолевой или противомикробной терапии.

5

10

15

. 20

25

Генетическая изменчивость раковых клеток, позволяющая популяции раковых клеток быстро накапливать и поддерживать признаки, формирующие злокачественный «фенотип», проявляется на генном и хромосомном уровнях потерей, приобретением или изменением последовательностей ДНК - от единичных нуклеотидов до целых хромосом. (Loeb K.R. f Carcinogenesis, v21,2000,pp.379-385). Источником подобной изменя ти считается особый modus operandi генетического аппарата раковой клетки - значительно повышенная частота спонтанной мутационной изменчивости на фоне сниженной активности репарационных механизмов и отключения систем контроля генетического гомеостаза (Schmutte C., et al., Anticancer Res., 1999, v19, рр.4665-4696). Считается, что «мутаторный» фенотип раковых клеток (Loeb L.A., Cancer Research, 2001, v61, pp. 3230-3239), свойственная клонам раковых клеток динамическая гетерогенность (Heppner G.H. et al., International Review of Cytology, 1998, v177, pp.1-56) и многочисленные повторяющиеся раунды селекции раковых клонов в процессе прогрессии опухоли (Cahill D.P. et al., Trends in Cell Biology, v9, pp.M57-M60; Rubin H., Adv Cancer Res, 2001, v83, pp.159-207; P. Nowell, Seminars in Cancer Biology, v 12, 2002, pp.261-266) приводят в конечном итоге к селекции и последующей экспансии наиболее злокачественного ракового клона. В соответствии с этими имеющимися знаниями современные методы лечения злокачественных новообразований построены на принципе уничтожения опухолевых клеток в организме больного.

В процессе исследований было неожиданно обнаружено, что накопление генетических изменений, необходимых для формирования «злокачественного фенотипа» клинически продвинутой раковой опухоли является следствием кооперативного межклонального взаимодействия внутри популяции раковых клеток в организме больного, связанного с горизонтальным переносом генетической информации.

Мессенджером подобного кооперативного взаимодействия является свободно циркулирующая в плазме крови опухолевых больных ДНК, осуществляющая внутрипопуляционный межклональный перенос генов, участвующих в формировани «злокачественного фенотипа» популяции.

Разрушение или инактивация свободно циркулирующей в плазме ДНК приведет к тому, что популяция опухолевых клеток в организме не может поддерживать необходимый уровень генетической изменчивости и теряет способность поддерживать «злокачественный фенотип» (рост, метастазирование, нечуствительность к терапии). Подобное вмешательство имеет как самостоятельную терапевтическую ценность, так и повышает эффективность традиционных методов терапии.

Краткий перечень иллюстраций

Фиг.1 Результаты иммуногистохимического окрашивания гистологических срезов опухоли мышей получавших 5 дневный курс терапии Доксорубицином (2мг/кг ежедневно внутривенно) и I (0,5 мг/кг; четыре раза в день на протяжении 5 дней).

А - доксорубицин + ДНКаза

В - доксирубицин

5

10

15

20

25

Лучший вариант осуществления изобретения.

Выделение свободно циркулирующей ДНК из плазмы крови.

5

15

20

25

Свежую (не более 3-4 часов после забора) плазму крови с добавленным антикоагулянтом (цитрат натрия) откручивали на подушке из Ficoll-PlaquePlus (Amersham-Pharmacia) при 1500g 20 минут при комнатной температуре. Плазму (1/2 от всего количества) аккуратно отбирали, не задевая остаток клеток на подушке фиколла и откручивали при 10 000 g 30 минут чтобы избавиться от обломков клеток и дебриса. Супернатант отбирали, не затрагивая осадок, добавляли до 1% саркозила, до 50мМ трис-HCl, pH 7,6, до 20 мМ ЭДТА, до 400 мМ NaCl, и равный объем смеси фенол-хлороформ 1:1. Полученую эмульсию инкубировали при 65°C 2 часа, затем отделяли фенол-хлороформ центрифугированием при 5000g в течении 20 минут при комнатной температуре. Процедуру депротеинизации фенол-хлороформом повторяли идентичным способом трижды, после чего водную фазу обрабатывали хлороформом, затем эфиром. Отделение от органических растворителей диэтиловым производили центрифугированием при 5000g в течении 15 минут. К полученной водной фазе добавляли равный объем изопропанола и инкубировали в течение ночи при 0°C. После осаждения нуклеиновые кислоты отделяли центрифугированием при 0°C, 10000g в течении 30 минут. Осадок нуклеиновых кислот растворяли в буфере, содержащем 10мМ трис-НСІ, рН 7,6, 5 мМ ЭДТА, и наносили на подушку из ступенчатого хлористого цезия (1М, 2.5М, 5.7М) в центрифужной пробирке для ротора SW60Ti. Объем ДНК составлял 2 мл, объем каждой ступеньки CsCl - по 1 мл. Ультрацентрифугирование проводили в приборе L80-80 (Beckman) 3 часа при 250000 g. ДНК отбирали с поверхности ступеньки 5.7М по фракциям. Фракции диализировали 12 часов. Будет добавлено мМ трис-HCl, pH 7,6, 1мМ ЭДТА при 4°C. Наличие ДНК во фракциях определяли агарозным электрофорезом, с визуализацией ДНК бромистым этидием. Количество ДНК определяли спектрофотометрически (Beckman DU70) в кювете объемом 100мкл, снимая спектр от 220 до 320 нм. Средний выход ДНК в расчете на 1 мл плазмы составлял 10-20 нг.

Клонирование и секвенирование ДНК плазмы крови

5

10

15

20

25

Нами был разработан новый метод выделения и клонирования йишонкловсоп конструировать крови, плазмы ДΗК днк такой библиотеки плазмидные неамплифицированные представительностью до миллиона клонов со средним размером в 300-500 пар оснований из 50 мл крови даже с учётом существенного присутствия в плазме различных больных повышенного уровня липополисахаридов и неидентифицированных примесей, существенно нуклеиновых кислот. Таким очистку затрудняющих репрезентативный анализ можно проводить и с меньшими количествами образца плазмы – 10-20 мл в зависимости от присутствия патологических Выделенная по ранее описанному протоколу ДНК контаминантов. была подвергнута дополнительной тщательной депротеинизации с применением протеиназы К (Sigma) при 65^оС для удаления прочно связанных белков. После депротеинизации и однократной обработки фенол-хлороформом пр 65°C, ДНК осаждали 2,5 объемами этанола в течение ночи. Затем ДНК либо обрабатывали рестриктазой EcoRI в течение 3 часов, либо Pfu полимеразой (Stratagene) в присутствии 300 мкМ всех дезоксинуклеотидтрифосфатов для удаления «липких» концов. Достроенную ДНК фосфорилировали полинуклеотидкиназой Т4 (30U, 2 плазмиду pBluescript ч.). Полученные препараты лигировали в (Stratagene), переваренную EcoRI или PvuII соответственно, десфосфорилированную щелочной фосфатазой CIP (Fermentas) в течение 1 часа. Для лигирования обычно использовали 1 мкг вектора и 0,1-0,5 мкг сывороточной ДНК. Лигирование проводили при помощи Rapid Ligation Kit (Roche) 10 часов при 16^оС. Объем лигазной смеси составлял 50 мкл. Лигированную библиотеку трансформировали в клетки DH12S (Life Technologies) с применением электропоратора (BioRad). Для 12-20 использовали библиотеки одной трансформации электропорационных кювет. Для контроля на чашки с 1,5% агаром и средой LB, содержащей 100мкг/мл ампициллина высевали разведения библиотеки 10^{-4} , 10^{-5} и 10^{-6} . В обоих случаях представительность библиотеки составляла примерно 2-3x10⁶ клонов. Теоретически, полжен плазме, циркулирующих последовательностей днк, соответствовать набору последовательностей ДНК генома. Апоптоз клеток в норме сопровождается практически количественнной и неспецифической деградацией ДНК до её выхода из клетки, поэтому в плазме должны быть представлены наиболее часто встречающаяся ДНК - повторяющиеся элементы генома в пропорции соответствующей неспецифической деградации ДНК. К таким элементам относятся L1 повторы, сателлитная ДНК, повторы Alu, MER, MIR, THE, и некоторые другие. Количество уникальных последовательностей должно быть невелико, в соответствии с их малым процентом в геноме человека и может не детектироваться без ПЦР в клонированной ДНК. больного раком в клинически Библиотека ДНК плазмы крови

10

15

20

25

продвинутой стадии.

Мы сконструировали библиотеку ДНК плазмы крови пациента с диагносцированной мезотелиомой в поздней стадии. Представительность $x 10^5$ клонов, ОТР около 8.5 библиотеки составила удовлетворительно, учитывая весьма небольшое (около $5\mu g$) количество ДНК, полученной после очистки от нехарактерных для здорового донора липополисахаридов, присутствовавших в плазме в сверхвысокой концентрации. Анализ 96 клонов длиной от 300 до 1000 пар оснований дал в высшей степени неожиданный результат. (Здесь следует отметить, был проанализированных клонов из только один остальных из для днк, человеческая как илентифицирован,

HumanGenBank была получена соответствующая информация, идентифицирующая ДНК этих клонов, как ДНК человека). Как указывалось выше, из имеющихся в литературе данных, логично было бы предположить значительную представленность в образцах ДНК высокоповторяющихся элементов. Однако, по меньшей мере 55 из 96 клонов представляют уникальные последовательности ДНК человека. Учитывая реальное соотношение повторяющихся элементов генома человека (примерно 95% к 5%) этот результат свидетельствует о том, что репертуар ДНК плазмы данного пациента крайне отличен от состава ДНК в геноме. В данном случае наблюдается резкое обогащение препарата уникальными фрагментами ДНК.

Из 55 фрагментов уникальной ДНК, идентифицированных при секвенировании 96 клонов из библиотеки ДНК плазмы больного функция или продукт соответствующего гена были идентифицированы для 15 последовательностей. Таблицы 1- 15 приводят перечень этих последовательностей и информацию об их участии в формировании и поддержании злокачественного фенотипа.

Таблица 1

5

10

15

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	Семейство	Ключевая роль в регуляции	Steeg P.S., Nat Rew
24	рецептор-	жизнедеятельности раковых	Cancer,2003,v.3,
	ных	клеток.	pp.55-63.
	белков,	Функционирование связано с	Raj G.V., J Urology,
	связаных с	клеточной трансформацией,	2002,v.16.7,
	G белком.	подавлением апоптоза,	pp.1458-1463.
	·	нечуствительностью к	Hoff A.O.,
		гормонам и	Neoplasia,1999
		метастазированием	v.1, pp.485-491.

Таблица 2

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	Snf2-связанный	Транскрипционный	Thaete C., Hum Mol
43	СВР активатор	активатор.	Genet,1999,v.8,pp.5
	(SCRAP)	Гомологи связаны с	85-91.
		развитием	Monroy M,A.,J Biol
		синовиальной саркомы	Chem,.2001,v.276,
		и лейкимии.	pp.40721-40726
			Lee D.W., Cancer
			Res., 2000,
	·		v.60,pp.3612-3622.

Таблица 3

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	SRY-box	Транскрипционный	Graham J.D., J Mol
51	содержащий ген	модулятор.	endocrinol,
		Экспрессируется в	1999,v.22,pp.295-
		эмбриогенезе.	· 304.
		Гомологи связаны с	Lee C.J.,J
		медуллобластомами,	Neurooncol,
		опухолями гонад,	2002,v.57,pp.201-
		высокометастатическо	214.
		й меланомой.	Uehara S., Cancer
			Genet
}			Cytogenet,1999,v.11
	·		3.,pp.78-84.
		·	Tani M., Genomics,
			1997,v.39,pp.30-37

Таблица 4

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	Тирозин-киназа	Гомологи играют	Hunter T., Philos
72	p	ключевую роль в	Trans R Soc Lond B
12		клеточной регуляцией	Biol Sci,
		при раке. Ряд	1998,v.353.,pp.583-
		тирозинкиназ является	605.
		продуктом клеточных	Scheijen
		онкогенов.	B.,Oncogene,
			2002,v.21.,pp.3314-
			3333.
\ '			

Y	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон			Chen W.T, Enzyme
Клон	Fibroblast	Гомологи играют	,
83	activation protein	важную роль в инвазии	Protein,1996,v.49.,p
	alpha; сериновая	и метастазировании	p.59-71.
	протеаза,	раковых клеток. FAP	Scanlan M.J.,Proc
	связанная	активен в строме	Nat Acad Sci USA,
	поверхностной	раковых опухолей и	1994, v.91,pp.5657-
	мембраной.	присутствует в	5661.
		карциномах	Mathew S.,
		различного	Genomics,
		происхождения.	1995,v.25,pp.335-
			337.
1		<u> </u>	

Таблица 6

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	Brain testican	Протеогликан с	Genini M.,Int J
86		неизвестной функцией.	Cancer,
		Связан со	1996,v.66,pp.571-
		злокачественным	577.
		• фенотипом	·
		эмбриональной	
		рабдомиосаркомы.	

•	•		
Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	KRAB domain,	Гомологи известны	Oguri T., Gene,
152	Zn-finger proteins	как	1998,v.222,pp.61-67
152		транскрипционные	Gou D.M.,Biochim
		репрессоры.	Biophys Acta, 2001,
			v.1518, pp.306-310
		Экспрессия	Margolin J.F., Proc Nat
		наблюдается в	Acad Sci USA, 1994,
		раннем эмбриогенезе,	v/91,pp.4509-4513.
		в клеках	Bellefroid E.J.,EMBO
		нейробластомы,	J, 1993, v.12, pp.1363-
		Ewing саркоме,	1374.
		Т-клеточной	Gonzales-Lamuno D.,
		лимфоме, в процессе	Pediatr Pathol Mol
		прогрессии и	Med, 2002, v.21, pp.531-
	·	приобретении	540.
		лекарственной	Marilee J.W.,Gene,
			1994, v.152,pp.227-
		устойчивости при	232.
		раке легкого.	

Таблица 8

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	Антиген,	Антиген, узнаваемый	J.Immunol.166(4),2871
190	связанный с	аутологичными	-2877,2001
	меланомой	инфильтрирующими	
		опухоль лимфоцитами	

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	N-cadherin	Участвует в процессах	Hazan R.B.,J Cell Biol,
167		клеточной адгезии.	2000,v.148,pp.779-790.
		Играет важную роль в	Li G., Cancer Res,
		процессах роста	2001,v.61,pp.3819-
		инвазии и	3825.
		метастазирования	Tran N.L., J Biol Chem,
		раковых клеток.	2002,v.277,pp.32905-
			32914.

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	FAF1: Fas	Фосфопротеин	Jensen H.H.,Int J
197	associated	известный как	Biochem Cell Biol,
	factor 1	проапоптический	2001,v.33,pp.577-589.
		фактор.	Ryu S.W.,Biochem
			Biophys Res Commun,
			2001,v.286,pp.1027-
			1032.



Таблица 11

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	Интерлейкин-7	Цитокин.	Trinder P., Int J
114		Предполагается, что он	Oncol,
1		является необходимым	1999,v.14,pp.23-31.
		паракринным-	Cosenza L., Cell
		аутокринным	Signalling,
		фактором роста для	2002,v.14,pp.317-
		многоих типов рака	325.

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон 208	DEAD Box RNA helicase – like protein	Гомологи связаны с метаболизмом РНК. Экспрессируются в пролиферирующих раковых клетках.	Iggo R.D.,Mol Cell Biol, 1991,v.11,pp.1326- 1333. Causevic M.,Oncogene, 2001,v.20,pp.7734- 7743.

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник	
Клон	Lipin 1	Один из регуляторов	Brachat A. et.al.	
97		ответа раковых клеток	,Oncogene,	
		на цитотоксические	2002,v.21,pp.8361-	
		препараты.	8371	

Таблица 14

Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Dynein	Принимает участие в	Bull J.H.,et.al.,Br J
	транспорте белка	Cancer,2001,v.84,
		pp.1512-1519.
	ан при раке простаты	Giannakakou P.,
	и гепатоцеллюлярном	et.al.,
	раке.	Nat Cell Biol,
		2000,v.2,pp.709-717
		Jiang J.,et.al.,Gene,
		2001,v.281,pp.103-
		113.
	Продукт	Принимает участие в транспорте белка р53,гиперэкспрессиров ан при раке простаты и гепатоцеллюлярном

Таблица 15

10

Клон	Продукт	Участие в онкогенезе	Источник
Клон	Белок Рамр	Связан с развитием	Cheung W.M., et.al.,
178		клеток человеческой	J Biol Chem,2001,
		эмбриональной	v.276,pp.17083-
		карциномы.	17091

Таким образом, из 15 последовательностей с идентифицированной функций или продуктом, кодирующих самые разнообразные продукты (протеинкиназы, ростовые факторы, протеиназа, регуляторные ядерные белки, адгезионные молекулы), 14 описаны в литературе, как имеющие отношение к формированию и поддержанию злокачественного фенотипа. Лишь продукт клона 197, идентифицированный как проапоптический фактор, не установлен как формально фактор, злокачественной прогрессией. Однако, ряд литературных данных свидетельствует о возможной связи высокого индекса апоптической активности раковой опухоли с ее прогрессией (Nishimura R., et al., J Surg факторов, йонжомков роли Oncol,1999,v.71,pp.226-234.)

индуцирующих апоптоз, в формировании и поддержании иммуносупрессии при злокачественном росте (O'Connel J., et al., Dis Esophagus, 1999, v.12, pp.83-89).

5

10

15

20

25

Наиболее представленной из повторяющихся элементов в данном препарате оказалась альфа-сателлитная ДНК (30 клонов). Можно сказать, что по отношению к другим секвенированным последовательностям, альфа-сателлитная ДНК оказалась единственным высокоповторяющимся элементом генома человека, ведущим себя в составе данного образца, именно как повтор. Остальные высокоповторяющиеся элементы либо присутствовали в виде одного или нескольких клонов (вариант L1, и MLT2b), либо не обнаружены среди проанализированных образцов (MER, Alu, THE, MIR, β -сателлиты). Если исходить из имеющихся знаний, что состав ДНК плазмы должен в основном повторять состав то перечисленные повторы должны ДНК генома, представлены в подавляющем числе клонов, в то время как уникальные и умеренно повторяющиеся последовательности вообще не должны обнаруживаться при анализе столь малого числа клонов ДНК. особом свидетельствует об ясно Полученный результат образования ДНК плазмы у ракового больного. На это указывает и другой неожиданный результат проведённого анализа - обнаружение в новых умеренно двух фрагментов сразу препарате данном последовательностей неизвестного до недавнего повторяющихся времени типа - дупликонов. Дупликоны были впервые обнаружены в геноме человека менее двух лет назад . Известные дупликоны (Eichler al., Genome Res, 1998, v8, pp. 791-808; Y., Ji Res,2000,v.10,pp.597-610; Pujana M.A.,et al.,Genome Res,2001,v.11,pp.98-111) - значительные по размеру участки ДНК, размноженные в числе преимущественно в рамках какой-то одной нескольких копий хромосомы (в отличие от других повторов, которые достаточно равномерно распределены по геному). Образование и экспансию дупликонов сейчас связывают и с различными генетическими сидромами (например с синдромом Прадера-Вилли/Ангельмана, и с эволюцией мультигенных семейств, таких как МНС (Shiina T., et al., Proc Nat Acad Sci USA, 1999, v.96, pp. 13282-13287), и с хромосомной нестабильностью в опухолях.

5

10

15

20

25

Следует отметить, что анализ клонов из ДНК плазмы крови больного дал следующие неожиданные результаты.

ДНК плазмы крови больного раком высокообогащена уникальными генами. Из 96 проанализмрованных клонов 55 клонов содержат фрагменты уникальных генов человеческого генома. Из 15 последовательностей с известной функцией, идентифицированых в библиотеке, 14 генов имеют отношение к процессам прогрессии опухолей и поддержанию злокачественного фенотипа.

В препарате ДНК плазмы обнаружено резкое обеднение по наиболее распространённым повторам человека, таким как MER, Alu, THE, MIR, β -сателлиты.

Весьма важным результатом является обнаружение в препарате двух последовательностей с характеристиками ранее не известных дупликонов, что свидетельствует о представленности дупликонов в подобных образцах ДНК.

Библиотека ДНК плазмы крови здорового донора

Для подтверждения ценности метода клонирования и секвенирования ДНК плазмы крови для идентификации уникальных генетических последовательностей генома, мы сконструировали библиотеку ДНК плазмы крови здорового донора. Известно, что плазма клинически здоровых людей так же содержит ДНК, правда в значительно меньшем количестве, чем плазма раковых больных (Shapiro B., et al.,

Сапсег, 1983, v. 51, pp. 2116-2120). Представительность библиотеки составила около 8×10^5 клонов.

Анализ 70 клонов длиной от 300 до 1000 пар оснований дал еще более интересный результат. Из 70 проанализированных клонов 58 представляют собой уникальные последовательности ДНК генома человека. Из них по данным HumanGenBank лишь для 14 определена функция или продукт соответствующего гена.

5

10

15

20

25

Всего 12 клонов содержали фрагменты повторяющихся последовательностей, при этом без предпочтения в отношении альфа сателитной ДНК.

Таким образом, неожиданно установлено, что ДНК плазмы крови здорового и больного раком содержит в основном уникальные фрагменты генома человека. При онкологической патологии уникальные последовательности ДНК из плазмы крови соответствуют генам, продукты которых участвуют в формировании злокачественного «фенотипа» опухолевых клеток.

Основываясь на этом нашем неожиданном открытии, мы предположили, что ДНК циркулирующая в плазме крови больных может являться мессенджером горизонтального переноса генетической информации при опухолевых заболеваниях, способствуя накоплению и распространению в популяции опухолевых клеток генов, необходимых для формирования и поддержания «злокачественного фенотипа».

Соматический мозаицизм — состояние являющееся следствием присутствия в организме генетически неидентичных популяций соматических клеток. По современным представлениям, многие неопухолевые и неинфекционные (т.н. соматические) заболевания человека (например диабет, атеросклероз, хронические неспецифические заболевания легких и другие), в том числе и процесс старения человека, связывают с появлением и распространением (экспансией) в процессе

клонов соматических индивидуума клеток, несущих развития (Youssoufian H., et al., Nature Rew. Genet., «мутантные» гены. 2002, v.3, pp.748-758; J. Vijg, Mutation Res.,2000, v.447, pp.117-135; R.Erickson, Mutation Res., 2003, v. 543, pp. 125-136; Andreassi M., Mutation Res., 2003, v. 543, pp. 67-86; Anderson G., et al., Trends in Pharmacological Sci.,2003.,v.24,pp.71-76). Ярким примером подобного процесса служит прогрессия митохондриальной гетероплазмии (экспансия мутантной митохондриальной ДНК) при различных заболеваниях и в процессе старения (E.Jazin et al., Proc Nat Acad Sci USA, 1996, v.93,pp.12382-12387; Michikawa Y. Et al., Science, 1999, v. 286, pp. 774-779; Calloway C. Et al., Am J Hum Gen, 2000, v. 66, pp. 1384-1397).

5

10

15

20

25

В качестве двух альтернативных моделей возникновения соматического мозаицизма рассматривают возможность появления множественных мутаций «de novo» в поликлональной клеточном пуле либо клональную экспансию мутантного клона клеток (Khrapko K., et al., Mutation Res., 2003, v. 522, pp. 13-19).

В процессе работы над изобретением нами обнаружено, что ДНК циркулирующая в крови здоровых людей играет существенную роль в развитии соматического мозаицизма, а ее связывание, разрушение или инактивация подавляют развитие соматического мозаицизма. Связывание, разрушение или инактивация ДНК, циркулирующего в плазме крови дает леченый эффект при заболеваниях, связанных с развитием соматического мозаицизма.

Приведенные ниже примеры показывают роль ДНК, циркулирующей в плазме крови больных в развитии нечуствительности опухолей к химиотерапии, развитии метастатического процесса при развитии сепсиса и ряде других патологических состояний. Обнаружен высокий терапевтический эффект от уничтожения, связывания или инактивации ДНК плазмы крови.

Роль свободно циркулирующей ДНК в прогрессии опухолей Материалы и методы.

5

10

15

20

25

Использовалась бычья панкреатическая ДНКаза I (Fermentas) и рекомбинантная человеческая ДНКаза I (Дорназа; Genetech). Раствор ДНКазы для введения готовился растворением матричного раствора ДНКазы в стерильном фосфатном буфере непосредственно перед введением. Циклофосфамид и Доксорубицин разводились в соответствии с указанием инструкции.

В проведенных сериях опытов in vitro мы не наблюдали подавляющего эффекта ДНКазы I рост культур опухолевых клеток (при концентрации ДНКазы I до 100 мкг/мл), ДНК плазмы крови мышей-опухоносителей получали в соответствии с методикой описаной ранее.

и низкометастатический Использовали высокометастатический штаммы мышиной карциномы легких Люиса и карциномы Эрлиха. Клетки росли в среде RPMI-1640 с добавлением 10% эмбриональной телячьей сыворотки, 1% пеницилин-стрептомицина в среде с 5% углекислого газа. Для индукции опухолей у мышей клетки выращивали до монослоя, отделяли с помощью раствора трипсин-ЭДТА. Клетки трижды отмывали центрифугированием в фосфатном буфере и ресуспендировали до 0,5х107 в 1 мл. Жизнеспособность определяли по включению метиленового синего в гемоцитометре. Для введения животным использовали суспензии, содержащие не менее 95% жизнеспособных клеток. Использовали мышей линии С57ВІ, и белые беспородные, полученные из питомника «Рапполово». Вес животных составлял 24-26 грамм. Животные содержались по 6-7 штук в клетке на стандартной диете без ограничения воды. Клетки LLC в дозе 5×10^5 в 100мкл. фосфатного буфера вводили в мягкие ткани бедра. Опухоль Эрлиха перевивали под кожу правого бока введением 0,2 мл 10% -ной взвеси клеток в изотоническом растворе хлорида натрия

В некоторых экспериментах исследовали содержание ДНК в плазме крови мышей. ДНК выделяли по ранее описанному протоколу. Содержание ДНК измеряли спектрофотометрически.

Изобретение иллюстрируется следующими примерами:

5 Пример 1.

Влияние ДНК азы I при ежедневном двукратном введении на рост опухоли Эрлиха у мышей.

Группа 1 –10 мышей с привитой карциномой Эрлиха (контроль).

Группа 2- 10 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получавших

- 10 ДНКазу два раза в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки опухоли в дозе 1мг/кг внутрибрющинно в 200 мкл фосфатного буфера. Группа 3 10 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получавших ДНКазу два раза в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки опухоли в дозе 2 мг/кг внутрибрющинно в 200 мкл фосфатного буфера.
- Результаты экспериментов оценивали по торможению роста опухоли (ТРО), выраженному в процентах к данным контроля, полученных в последний день введения ДНКазы с использованием стандартной формулы.

Размер опухоли через 7 дней после перевивки

Группа	Объем опухоли	T%	P
1	86+/-12		
2	33+/-6	61%	p<0,001
3	34+/-7	60%	p<0,001

20 Полученные данные указывают, что введение ДНК азы вызывает выраженное торможение развития опухоли у мышей.

Пример 2

Использование различных схем введения ДНКазы для торможения развития опухоли Эрлиха.

В наших экспериментах терапевтической мишенью ДНКазы является ДНК, циркулирующая в плазме крови больных. Для обеспечения наибольшего терапевтического эффекта необходимо длительное присутствие ДНКазы в плазме крови в каталитически эффективных количествах. В связи с этим многократное введение ДНКазы должно давать лучший эффект по сравнению с двукратным ее введением в той же суточной дозе.

Группа 1—10 мышей с привитой карциномой Эрлиха (контроль).
Группа 2- 10 мышей с привитой карциномой Эрлиха. получавших
ДНКазу два раза в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки
опухоли в дозе 1мг/кг внутрибрющинно в 200 мкл фосфатного буфера.
Группа 3—10 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получавших
ДНКазу четыре раза в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки
опухоли в дозе 0,5 мг/кг внутрибрющинно в 200 мкл фосфатного
буфера. Результаты экспериментов оценивали по торможению роста
опухоли (ТРО), выраженному в процентах к данным контроля,
полученных в последний день введения ДНКазы с использованием
стандартной формулы.

Размер опухоли через 7 дней после перевивки

5

10

15

20

25

Группа	Объем опухоли	T%	P
1	98+/-14	-	-
2	23+/-6	76	P<0,001
3	32+/-6	67%	P<0,001
3	3271-0		тромиратное) ввеление

Полученные данные указывают, что дробное (четырехкратное) введение ДНКазы при той же суммарной суточной дозе действительно вызывает более значительное угнетение роста опухоли, чем двукратное введение. Содержание ДНК в плазме крови мышей 2 группы по окончании курса лечения составило 38,3 нг/мл, в то время как у мышей контрольной группы 104,8 нг/мл; у мышей 3 группы — 55,1 нг/мл. У здоровых мышей

содержание ДНК в плазме составило 12,0 нг/мл. (p<0,01). Таким образом, многократное введение ДНКазы в течение суток приводит к более выраженному снижению содержания ДНК в плазме больных животных и более выраженному подавлению роста опухоли, по сравнению с 2х кратным введением той же суточной дозы.

Пример 3

10

15

20

Совместное использование ДНК азы и противоопухолевого препарата доксорубицина. Группа 1 –10 мышей с привитой карциномой Эрлиха (контроль). Группа 2- 10 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получавших Доксорубицин один раз в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки опухоли в дозе 2мг/кг внутривенно. Группа 3 – 10 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получавших ДНКазу четыре раза в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки опухоли в дозе 0,5 мг/кг внутрибрющинно в 200 мкл фосфатного буфера и Доксорубицин один раз в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки опухоли в дозе 2мг/кг внутривенно. Группа 4-10 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получавших ДНКазу четыре раза в день ежедневно с 3 по 7 день после перевивки опухоли в дозе 0,5 мг/кг внутрибрющинно в 200 мкл фосфатного буфера. Результаты экспериментов оценивали по торможению роста опухоли (ТРО), выраженному в процентах к данным контроля, полученных в последний день введения ДНКазы с использованием стандартной формулы.

Размер опухоли на 7 день после перевивки

Группа	Объем опухоли	T%	P
1	98+/-14	-	-
2	57+/-10	42	P<0,05
3	20+/-6	78	P<0,01
4	0	100%	

Полученные данные указывают, что доксорубицин самостоятельно угнетает рост опухоли слабее чем ДНКаза. При совместном применении проявляется выраженный синергизм между ДНКазой и доксорубицином, выражающийся в полном подавлении роста опухолей (опухоли не

определялись не у одного из экспериментальных животных).

Пример 4.

5

15

25

Влияние ДНК азы на формирование бактериальной биопленки.

Для выявления возможных механизмов действия ДНК-азы на взаимодействие бактерий с организмом хозяина мы оценили её влияние

10 на формирование биопленок.

Эксперименты проводили на модели биопленок, получаемых культивировании. Были лабораторном стекла при поверхности (Sthaphylococcus. грамположительные использованы неродственные aureus VT-209) и грамотрицательные (Escherichia coli ATCC25922) бактерии. Бактерии засевали в синтетическую среду М9 с добавками, необходимыми для использованных штаммов бактерий, в количестве 109 бактерий/мл и инкубировали при 37^оС на протяжении 72 часов. ДНК-азу добавляли в количество 100 мкг/мл сразу после внесения бактерий. В контроле добавляли идентичный объем фосфатного буфера. Отдельные флаконы отбирали для анализа каждые 24 часа.

Стекла промывали PBS буфером, фиксировали, окрашивали метиленовым синим и изучали с помощью световой микроскопии.

В результате установлено, что в присутствии ДНКазы не происходило образование нормальной биопленки. Наблюдалось только прилипание к стеклу отдельных микроорганизмов, которое не приводило к образованию микроколоний и биопленок.

Контрольные высевы из флаконов для определения числа в них жизнеспособных бактерий, способных образовывать колонии на плотной

среде (КОЕ), показало, что в присутствии ДНКазы не происходит гибели клеток, приводящей к снижению числа КОЕ по сравнению с контролем. Таким образом, полученные данные указывают, что ДНКаза не вызывает гибели стафилококков и эшерихий, но мешает их кооперативному поведению, приводящему к формированию биопленок.

Пример 5.

10

15

20

25

Использование ДНК азы для лечения экспериментального сепсиса.

Исследование проводили на беспородных белых мышах 24-26 гр. патогенный штамм Животным в ретроорбитальный синус вводили Sthaphylococcus aureus VT-2003R в количестве 1х1010 бакт/животное. ДНК азу вводили внутрибрющинно. В контрольной группе аналогичной схеме вводили изотонический раствор хлорида натрия или пенициллин. Каждая группа включала 10 животных. Введение препарата продолжалось 1-3 дня со дня заражения 4 раза в день по 500 внутрибрюшинно. Пенициллин вводили внутримышечно. MKT/KT Эффективность действия оценивали по числу животных, выживших после гибели последнего погибшего в контрольной группе. В контрольной группе к 3 дню погибли все зараженные животные. Среди животных, получавших ДНК-азу к 3 дню остались живы 6 животных. - 67%. Полученные данные указывают на Защита составила возможность и эффективность использования ДНК азы для лечения инфекционных состояний.

Пример 6.

Уровень свободно циркулирующей в плазме ДНК у онкологических больных и у здоровых доноров.

ДНК плазмы крови онкологических больных и ДНК плазмы крови здоровых доноров отличаются - не только своим генетическим репертуаром, но и количеством ДНК, содержащейся в плазме крови. В таблице ниже приведены данные по содержанию ДНК в плазме крови у

10 больных различными формами опухолей и 10 здоровых добровольцев. Выделение ДНК из плазмы и определение концентрации ДНК проводили по протоколу, описанному ранее.

Пациент	Пол, возраст	Опухоль, стадия	Содержание ДНК; нг\мл
1	M, 67	Карцинома легкого T2N2M0	123
2	Ж,37	PMЖ T2N0M0	78
3	Ж,53	Карцинома желудка T3N2M1	90
4	M,54	PTK T2N2M2	340
5	M,64	PTK T2N1M0	182
6	M,56	Карцинома легкого Т3N2M1	99
7	Ж,49	PTK T2N1M0	75
8	M,65	Карцинома желудка Т3N1M0	120
9	M,36	Остеогенная саркома Т3N1M2	243
10	Ж,50	PMX T3N1M0	165
11	M,24	Доброволец	10
12	M,32	Доброволец	27
13	Ж,21	Доброволец	45
14	Ж,19	Доброволец	7
15	Ж,21	Доброволец	13
16	Ж,23	Доброволец	89
17	M,28	Доброволец	11
18	Ж,32	Доброволец	15
19	Ж,25	Доброволец	17
20	M,38	Доброволец	5

5 · Из таблицы видно, что содержание ДНК в плазме крови здоровых добровольцев значительно ниже, чем в плазме больных различными формами злокачественных новообразований.

Пример 7

Последовательности ДНК клонов, полученных из ДНК свободно циркулирующей в плазме больного злокачественной мезотелиомой.

Клон 1

5 Дупликон, хромосома 15 и Ү

Последовательность №1.

Клон 3

Уникальный, хромосома 2

Последовательность №2

10 Клон 8

МLТ2В повтор

Последовательность №3

Клон 9

Центромерная сателитная ДНК

15 Последовательность №4

Клон 10

МLТ2В повтор

Последовательность №5

Клон 20

20 L1MC4-like (LINE-элемент)

Последовательность №6

Клон 15

Алфа-саттелитная ДНК

Последовательность №7

25 Клоны 18, 21

Алфа-саттелитная ДНК

Последовательность №8

Клон 24

Уникальный, семейство G protein-связанных белков, хромосома 6

Последовательность №9

Клон 25

Уникальный, хромосома 3

Последовательность №10

5 Клон 26

SatB1/Vimentin/nuclear matrix связывающая ДНК

Последовательность №11

Клон 33

Дупликон, хромосома 10

10 Последовательность №12

Клон 32

Альфа-саттелитная ДНК

Клон 35

LTR повтор

15 Последовательность №13

Клон 36

Уникальный, хромосома 18

Последовательность №14

Клон 37

20 Уникальный, хромосома 4

Последовательность №15

Клон 41

Последовательность №16

Клон 43

25 Snf2-related CBP activator protein (SCRAP) Уникальный, хромосома 16.

Последовательность №17

Клон 45

Уникальный, хромосома 3

Последовательность №18

Клон 47

Альфа-саттелитная ДНК

Клон 51

Уникальный, SRY-box содержащий ген

5 Последовательность №19

Клон 52

Повтор

Последовательность №20

Клон 53, 55

10 Альфа-сателлитная ДНК

Последовательность №21

клон 56

ЦЕНТРОМЕРНЫЙ ПОВТОР

Последовательность №22

15 Клон 60

Повторяющийся на нескольких хромосомах ген, содержит MER5A повтор.

Последовательность №23

Клон 62

20 Повтор

Последовательность №24

Клон 65

Уникальный, хромосома 3

Последовательность №25

25 Клон 71

Уникальный, хромосома 2

Последовательность №26

Клон 72

Уникальный, хромосома 8

Последовательность №27

Клон 73

Уникальный

Последовательность №28

5 Клон 78

Transposon Tigger фрагмент

Последовательность №29

Клон 81

Последовательность №30

10 Повтор (LINE)

Клон 82

Уникальный, хромосома 1

Последовательность №31

Клон 83

15 Уникальный ,Fibroblast activation protein alpha; cell surface serine protease,

хромосома 2

Последовательность №32

Клон 79

Альфа-саттелитная ДНК

20 Клон 86

Уникальный, высокая гомология с brain testican, хромосома 4

Последовательность №33

Клон 90

Уникальный, хромосома Х

25 Последовательность №34

Клон 93

Уникальный, хромосома 9

Последовательность №35

Клоны 89 и 92



Альфа-саттелитная ДНК

Клон 96

Фрагмент LINE.

Последовательность №36

5 Клон 97

Уникальный, хромосома 2, Lipin

Клон 98

Уникальный, хромосома Х

Последовательность №38

10 Клон 102

Уникальный, хромосома 17

Последовательность №39

Клон 99

Альфа-саттелитная ДНК

15 Клон.105

Уникальный, хромососа 13

Последовательность №40

Клон 106

Уникальный, хромосома 9

20 Последовательность №41

Клон 107

Уникальный, хромосома 8

Последовательность №42

Клон 111

25 Уникальный, хромосома 12

Последовательность №43

Клон 112

Уникальный, хромосома 5

Последовательность №44

Клон 114

Уникальный, хромосома 8, Interleukin 7

Последовательность №45

Клон 116

5 Уникальный, хромосома 1

Последовательность №46

Клон 121

Уникальный, хромосома 5, Dynein

Последовательность №47

10 Клон 115; 119;120

Альфа-саттелитная ДНК

Клон 125

Уникальный, хромосома 9

Последовательность №48

15 Клон 127

Уникальный, хромосома 20

Последовательность №49

Клон 130

Уникальный, хромосома не определена.

20 Последовательность №50

Клон 124

SatB1/Vimentin/nuclear matrix связывающая ДНК

Клон 133

Альфа-саттелитная ДНК

25 Клон 137

МLТ1А2 повтор

Последовательность №51

Клон 140

Уникальный, хромосома 2, zinc finger protein, subfamily 1A

Последовательность №52

Клон 141

Уникальный, хромосома 2

Последовательность №53

5 Клон 143

Фрагмент Alu-повтора

Последовательность №54

Клон 144

Уникальный, хромосома 2

10 Последовательность №55

Клон 146

Уникальный, хромосома 4

Последовательность №56

Клон 139 и 142

15 Альфа-саттелитная ДНК

Клон 148

Повтор (хромосомы 1,2 и 4)

Последовательность №57

Клон 152

20 Уникальный, хромосома 16, KRAB-Domain, zinc finger protein

Последовательность №58

Клон 154

Уникальный хромосома 9

Последовательность №59

25 Клон 161

Фрагмент LINE

Последовательность №60

Клон 151

Уникальный, хромосома 5

Последовательность №61

Клон 150

Уникальный, хромосома 1

Последовательность №62

5 Клон 153

Уникальный, хромосома 11

Последовательность №63

Клон 159

Уникальный, хромосома 6

10 Последовательность №64

Клон 163

Альфа-саттелитная ДНК

Последовательность №65

Клон 166

15 Уникальный, хромосома 12

Последовательность №66

Клон 167

Уникальный, хромосома 18, cadherin 2, type 1, N-cadherin

Последовательность №67

20 Клоны 169, 170

Уникальный, хромосома 18

Последовательность №68

Клон 178

Уникальный, хромосома 1, RAMP: RA-regulated nuclear matrix-associated

25 protein

Последовательность №69

Клон 180

Уникальный, хромосома 20

Последовательность №70

Клон 181

Уникальный, хромосома 18

Последовательность №71

Клон 185

5 Альфа-саттелитная ДНК

Последовательность №72

Клон 187

Mer повтор

Последовательность №73

10 Клон 188

HSATII повтор

Последовательность №74

Клон 189

Уникальный, хромосома 9

15 Последовательность №75

Клон 190

Уникальный, хромосома 1, melanoma antigen recognized by T cells 2

Последовательность №76

Клон 195

20 Уникальный, хромосома 10

Последовательность №77

Клон 196

Уникальный, хромосома Х

Последовательность №78

25 Клон 197

Уникальный, хромосома 1, FAF1: Fas (TNFRSF6) associated factor 1

Последовательность №79

Клон 200

Уникальный, хромосома 8

Последовательность №80

Клон 202

Уникальный, хромосома 13

Последовательность №81

5 Клон 205

Альфа-саттелитная ДНК

Последовательность №82

Клон 206

Повтор

10 Последовательность №83

Клон 208

Уникальный, хромосома 8, Human DEAD box RNA helicase-like protein Последовательность №84

Пример 8. Последовательности ДНК клонов, полученных из свободно

15 циркулирующей в плазме здорового донора ДНК.

Клон 1

Уникальный ,хромосома 5

Последовательность №85

Клон 9

20 Уникальный, хромосома 21

Последовательность №86

Клон 7

Уникальный, хромосома 3

Последовательность №87

25 Клон 8

Уникальный, хромосома 4

Последовательность №88

Клон 10

18S RNA ren

Последовательность №89

Клон 11

Повтор Alu

5 Последовательность №90

Клон 13

Уникальный, хромосома 3

Последовательность №91

Клон 15

10 Уникальный, хромосома 1

Последовательность №92

Клон 16

Уникальный, хромосома 3, neutral endopeptidase

Последовательность №93

15 Клон 17

Уникальный ,хромосома 8

Последовательность №94

Клон 18

Уникальный ,хромосома 1

20 Последовательность №95

Клон 21

Уникальный, хромосома 19 ,Zinc Finger protein

Последовательность №96

Клон 22

25 Уникальный, хромосома 18

Последовательность №97

Клон 23

Уникальный, хромосома 7, muskelin 1

Последовательность №98

Клон 25

Уникальный, хромосома 11

Последовательность №99

Клон 27

5 Повтор

Последовательность №100

Клон 29

Уникальный, хромосома 6

Последовательность №101

10 Клон 30

Уникальный, хромосома 14

Последовательность №102

Клон 31

Уникальный, хромосома 17

15 Последовательность №103

Клон 32

MER4B повтор

Последовательность №104

Клон 33

20. Уникальный, хромосома 1

Последовательность №105

Клон 34

Уникальный, хромосома 2

Последовательность №106

25 Клон 35

Повтор

Последовательность №107

Клон 36

Уникальный, хромосома 1

Последовательность №108

Клон 37

HERVH повтор

Последовательность №109

5 Клон 41

Уникальный, хромосома X

Последовательность №110

Клон 42

Уникальный, хромосома 6

10 Последовательность №111

Клон 43

Уникальный, хромосома 22, KREMEN1

Последовательность №112

Клон 44

15 Уникальный, хромосома 14

Последовательность №113

Клон 45

Уникальный

Последовательность №114

20 Клон 46

Уникальный, хромосома 20

Последовательность №115

Клон 47

Nf-kappaB

25 Последовательность №116

Клон 38

Уникальный, хромосома 16

Последовательность №117

Клон 48

Уникальный, хромосома 6

Последовательность №118

Клон 53

Уникальный

5 Последовательность №119

Клон 51

Уникальный, хромосома 5

Последовательность №120

Клон 59

10 Уникальный, хромосома 4, NFKB1: nuclear factor of kappa light polypeptide gene enhancer

Последовательность №121

Клон 61

Повтор

15 Последовательность №122

Клон 62

L1 повтор

Последовательность №123

Клон 64

20 Дупликон, хромосома 7

Последовательность №124

Клон 65

Рибосомальная ДНК

Последовательность №125

25 Клон 66

Рибосомальная ДНК

Последовательность №126

Клон 75

Повтор

Последовательность №127

Клон 76

Уникальный, хромосома 4

Последовательность №128

5 Клон 83

Уникальный, хромосома 4

Последовательность №129

Клон 85

Уникальный, хромосома 2, phospholipase C, epsilon

10 Последовательность №130

Клон 87

L1PA3 повтор

Последовательность №131

Клон 86

15 Уникальный, хромосома 5, CRTL1: cartilage linking protein 1

Последовательность №132

Клон 89

Alu повтор

Последовательность №133

20 Клон 92

Уникальный, хромосома б

Последовательность №134

Клон 100

Уникальный, хромосома б

25 Последовательность №135

Клон 105

AluSx повтор

Последовательность №136

Клон 111

Alphoid repetitive ДНК

Последовательность №137

Клон 112

Уникальный, хромосома 9

5 Последовательность №138

Клон 113

Уникальный, хромосома 22

Последовательность №139

Клон 114

10 AluSx повтор

Последовательность №140

Клон 116

Уникальный, хромосома 9,17kD fetal brain protein

Последовательность №141

15 Клон 123

Уникальный, хромосома 5

Последовательность №142

Клон 124

Уникальный хромосома 13

20 Последовательность №143

Клон 126

Уникальный, хромосома 8

Последовательность №144

Клон 130

25 Уникальный, хромосома 1

Последовательность №145

Клон 131

Уникальный, хромосома 4

Последовательность №146

Клон 136

Уникальный, хромосома 8

Последовательность №147

Клон 141

5 Уникальный, хромосома 2

Последовательность №148

Клон 146

Уникальный, хромосома 16

Последовательность №149

10 Клон 147

Уникальный, хромосома 5, nicotinamide nucleotide transhydrogenase

Последовательность №150

Клон 149

Уникальный, хромосома 9

15 Последовательность №151

Клон 151

Уникальный, хромосома 16

Последовательность №152

Клон 152

20 Уникальный, хромосома 6, BAI3: brain-specific angiogenesis inhibitor 3

Последовательность №153

Клон 153

Уникальный, хромосома 10, GAD2: glutamate decarboxylase 2

Последовательность №154

25 Клон 155

Уникальный, хромосома 9

Последовательность №155

Пример 9

Чувствительность ДНК, циркулирующей в плазме, к действию ДНКаз.

ДНК из сыворотки свежей крови доноров (смесь от 5 доноров) выделяли стандартным фенол-хлороформным методом.

Осадок нуклеиновых кислот промывали 70% этанолом и растворяли в трис-ЭДТА буфере. Количество ДНК определяли по данным спектрофотометрии при длине волны 260 нм (СФ-46). Полученную ДНК изучали электрофорезом в 0,8% полиакриламидном геле с окраской бромистым этидием. Часть полученной ДНК обрабатывали ДНКазой 1 в течение 3 часов при 37°C. В результате разделения в геле обработанной и необработанной ДНК установлено:

10 Необработанная ДНК образует после электрофореза одну компактную полосу, что свидетельствует о сравнительно идентичных по размеру фрагментах ДНК, циркулирующих в крови.

После обработки ДНКазой полоса в геле исчезает полностью.

Таким образом, полученные данные свидетельствуют, что в сыворотке циркулирует ДНК, чувствительная к действию ДНКаз, и что она может быть ими полностью разрушена.

Пример 10

15

20

25

Результаты эксперимента по влиянию поликлональной сыворотки, содержащей антитела против ДНК на продолжительность жизни мышей с карциномой Эрлиха.

ДНК, циркулирующая в плазме крови онкологических больных может быть уничтожена или инактивирована не только разрушающими ДНК ферментами (например, ДНКазой), но и другими способами.

Антитела против ДНК выделяли из крови больных системной красной волчанкой по методике Shuster A.M.(Shuster A.M. et.al., Science, v. 256, 1992, pp. 665-667). Подобные анти-ДНК антитела способны не только связывать, но и осуществлять гидролиз ДНК.

Группа 1 – 7 мышей с привитой карциномой Эрлиха (контроль).

Группа 2- 6 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получивших на 3й день после перевивки опухоли внутривенную инъекцию фракции человеческих анти ДНК антител (IgG) по 200 мкг на одно животное.

Группа 3- 6 мышей с привитой карциномой Эрлиха, получивших на 3й день после перевивки опухоли внутривенную инъекцию фракции неспецифического человеческого иммуноглобулина (IgG) по 200 мкг на одно животное.

Эффект определяли по торможению роста опухоли на 7 день после перевивки (ТРО, выраженное в процентах)

10 Размер опухоли через 7 дней после перевивки

Группа	Объем опухоли	T%	P
1	85+/-12	•	•
2	45+/-6	52%	p<0,001
3	79+/-7	7%	p<0,001

Результаты показывают, что однократное введение антител против ДНК обладает выраженным противоопухолевым эффектом. Введение фракции антител, не содержащих антител, направленных против ДНК, не вызывает противоопухолевого эффекта.

Пример 11

15

Эффект вакцинации мышей фракцией ДНК плазмы крови, полученной от животных с карциномой Эрлиха, на перевивку и рост карциномы Эрлиха у иммунизированных животных.

- 20 ДНК из плазмы мышей с карциномой Эрлиха выделяли по описанной выше методике на 5 й день после перевивки опухоли. В качестве адьюванта для иммунизации использовали положительно заряженные многослойные липосомы. Образец ДНК смешивался с липосомами (20 мкг ДНК в 1 мг липидов).
- 25 Группа 1 6 неиммунизированых мышей

Группа 2 — 6 мышей, иммунизированных трехкратно внутрикожно с интервалом в 1 неделю (1мкг ДНК из плазмы крови в 50мкл липосомальной суспензии, содержащей 50мкг липосом).

Группа 3- 6 мы мышей, иммунизированных трехкратно внутрикожно с интервалом в 1 неделю 50 мкл липосомальной суспензии, содержащей 50мкг липосом без ДНК.

Группа 4- 6 мышей, иммунизированных трехкратно внутрикожно с интервалом в 1 неделю (1мкг ДНК телячьего тимуса (Sigma) в 50мкл липосомальной суспензии, содержащей 50 мкг липосом).

10 Через неделю после последней иммунизации всем мышам, включая неиммунизированный контроль, была перевита опухоль Эрлиха.

Результаты эксперимента оценивали по выживаемости животных на 30 и 50 день после перевивки опухоли.

Группа	30 день	50 день
• •	(число живых \ павших	(число живых \ павших
	животных в группе)	животных в группе)
1	0-6	0-6
2	5-6	3-6
3	0-6	0-6
4	2-6	0-6

Таким образом, иммунизация мышей ДНК из плазмы крови приводит к выраженному увеличению продолжительности жизни животных, привитых опухолью Эрлиха.

Пример 12

15

5

Выделение ДНК из матрикса биопленок, образованных грамположительными и грамотрицательными бактериями.

20 В опытах использованы биопленки, Escherichia coli и Staphylococcus aureus. Биопленки смывали с агара фосфатным буфером, после чего клетки и матрикс разделяли центрифугированием. Для выделения ДНК

из матрикса использовали стандартный фенол-хлороформный метод. Количество ДНК определяли по данным спектрофотометрии при длине волны 260 нм (СФ-46). Полученную ДНК изучали электрофорезом в 0,8% полиакриламидном геле с окраской бромистым этидием. Часть полученной ДНК обрабатывали ДНК азой 1 в течение 3 часов при 37°C. В результате разделения в геле обработанной и необработанной ДНК установлено:

Необработанная ДНК образует после электрофореза одну компактную полосу, что свидетельствует о сравнительно идентичных по размеру фрагментах ДНК, присутствующих в матриксе.

После обработки ДНК азой полоса в геле исчезает полностью.

Таким образом, полученные данные свидетельствуют, что матрикс микробных сообществ грамположительных и грамотрицательных бактерий содержит внеклеточную ДНК, которая может мыть разрушена ДНКазой.

Пример 13

10

15

20

25

Динамика экспрессия Р-гликопротеина в опухоли Эрлиха у мышей, получающих терапию Доксорубицином, в процессе лечения и эффект ДНКазы I.

Лечение Доксорубицином вызывает в ткани опухоли экспрессию Р MDR (Multidrug одного из основных медиаторов гликопротеина, результаты Ниже приведены фенотипа. Resistance) иммуногистохимического окрашивания гистологических срезов опухоли мышей получавших 5 дневный курс терапии Доксорубицином (2мг/кг ежедневно внутривенно) и Доксорубицином + ДНКаза I (0,5 мг/кг; четыре раза в день на протяжении 5 дней). Лечение начинали на 3й день после перевивки опухоли. Препараты тканей изготавливались на 8 день после перевивки опухоли. После 5 дневного курса терапии в тканях опухоли наблюдается интенсивная многоочаговая экспрессия

гликопротеина (Фиг.1). При комбинированном лечении Доксорубицин + ДНКаза как общий уровень экспрессии Р-гликопротеина так и количество Р-гликопротеин позитивных очагов в ткани опухоли значительно меньше (Фиг.1). Таким образом, лечение ДНКазой тормозит в опухоли развитие фенотипа множественной лекарственной устойчивости, вызываемое действием противоопухолевого антибиотика Доксорубицина.

Пример 14

5

10

15

20

25

Влияние ДНК плазмы мышей C57B1 с опухолью LLC , подвергшихся химиотерапевтическому лечению Доксорубицином на рост и метастазирование опухоли LLC у мышей C57B1 , получающих терапию Доксорубицином и эффект ДНКазы 1.

Опухоль LLC была перевита 30 мышам C57B1. На 3 день после перевивки 20 мышей получили курс химиотерапии Доксорубицином в дозе 2 мг/кг внутривенно ежедневно в течении 5 дней, и 10 мышей получили терапию Циклофосфамидом в дозе 15 мг/кг однократно внутрибрющинно на 3 день после перевивки. Подобный курс лечения не приводит к излечению животных, но приводит к замедлению роста опухоли на 8 день на 50% у животных, получивших химиотерапию Доксорубицином и к замедлению роста опухоли на 8 день на 30% у животных, получивших химиотерапию Циклофосфамидом.

На следующий день после окончания курса химиотерапии животных усыпляли, собирали суммарную плазму крови мышей 1 группы и мышей 2 группы. Суммарную фракцию ДНК плазмы крови после выделения хранили при -20° С в фосфатном буфере.

В эксперименте участвовало 5 групп мышей, привитых LLC.

- 1 группа 7 мышей контроль
- 2 группа 6 мышей химиотерапия Доксорубицинром по схеме 2 мг/кг внутривенно ежедневно в течении 5 дней с 3 по 8 день.

3 группа — 6 мышей химиотерапия Доксорубицинром по схеме 2 мг/кг внутривенно ежедневно в течении 5 дней с 3 по 8 день + внутривенное двукратное (через день) введение суммарной фракции ДНК мышей, получивших химиотерапию Доксорубицином (0,05 мкг ДНК в 200 мкл фосфатного буфера в 1 й день лечения).

4 группа - 6 мышей химиотерапия Доксорубицинром по схеме 2 мг/кг внутривенно ежедневно в течении 5 дней с 3 по 8 день + внутривенное двукратное (через день) введение суммарной фракции ДНК мышей, получивших химиотерапию Циклофосфамидом (0,05 мкг ДНК в 200 мкл фосфатного буфера в 1 й день лечения)

5 группа - 6 мышей химиотерапия Доксорубицинром по схеме 2 мг/кг внутривенно ежедневно в течение 5 дней с 3 по 8 день + внутривенное двукратное (через день) введение суммарной фракции ДНК мышей, получивших химиотерапию Доксорубицином (0,05 мкг ДНК в 200 мкл фосфатного буфера в 1 й день лечения) + внутрибрюшинное четырехкратное введение ДНКазы I в дозе 0,5мг/кг в 1й и 2й день лечения (по 4 внутрибрюшинных инъекции в сутки)

Размер опухоли на 8 день после перевивки

Группа	Объем опухоли	
1	127+/-13	
2	67+/-7	
3	115+/-20	
4	75+/-11	
5	82+/-9	

Таким образом, ДНК плазмы крови мышей, получавших химиотерапию, специфическим образом способствует развитию лекарственной устойчивости опухолей к химиотерапевтическому лечению. Введение ДНКазы препятствует реализации этого эффекта.

Пример 15

10

15

Влияние ДНК плазмы мышей C57Bl с высокометастатическим штаммом опухоли LLC, на метастазирование низкометастатического штамма опухоли LLC у мышей C57Bl, и эффект ДНКазы 1.

Опухоль LLC была перевита 30 мышам C57B1. Мыши (20 животных) получили прививку высокометастатического штамма и 10 мышей получили прививку низкометастатического штамма. На 9 день после перевивки окончания курса химиотерапии животных усыпляли, и собирали суммарную плазму крови мышей 1 группы и мышей 2 группы. Суммарную фракцию ДНК плазмы крови хранили при -20°C в фосфатном буфере.

5

10

15

20

25

В эксперименте участвовало 5 групп мышей, привитых опухолью LLC.

1 группа – 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC. 2 группа - 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двукратное (через день) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым высокометастатическим штаммом (0,05 мкг ДНК в 200 мкл фосфатного буфера в на 7й и 8й день после перевивки). 3 группа - 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двукратное (через день) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым низкометастатическим штаммом (0,05 мкг ДНК в 200 мкл фосфатного буфера в на 7й и 8й день после перевивки) 4 группа - 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двукратное (через день) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым высокометастатическим штаммом (0,05 мкг ДНК в 200 мкл фосфатного буфера в на 7й и 8й день после перевивки) + внутрибрющинное четырехкратное введение ДНКазы І в дозе 1мг/кг на 7й и 8й день лечения (по 2 внутрибрющинных инъекции в сутки) 5 группа — 6 мышей с привитым высокометастатическим штаммом LLC.

Оценивалось количество метастатических узлов в легких на 15 день после перевивки (N).

Результаты эксперимента представлены в таблице

Группа	Ncp.
1	12,0
2	24,1
3	14,6
4	11,6
5	33,6

Таким образом, полученные данные свидетельствуют, что ДНК из плазмы мышей с высокометастатическим штаммом LLC усиливает метастазирование низкометастатического штамма LLC. Введение больным животным ДНКазы I препятствует реализации этого эффекта.

Пример 16

- 10 Влияние ДНКазы I на продолжительность жизни мышей C57Bl с привитой опухолью LLC (высокометастатический штамм).
 - В эксперименте участвовало 5 групп мышей, привитых LLC.
 - 1 группа –7 мышей (контроль).
 - 2 группа 6 мышей, получавших внутрибрющинно терапию ДНКазой в дозе 1 мг/кг 2 раза в сутки с 3 по 5 день после перевивки
 - 3 группа 6 мышей, получавших внутрибрющинно терапию ДНКазой в дозе 1 мг/кг 2 раза в сутки с 3 по 10 день после перевивки.
 - 4 группа 6 мышей, получавших терапию ДНКазой в дозе 1 мг/кг 2 раза в сутки с 3 по 15 день после перевивки.
- 5 группа 6 мышей, получавших терапию ДНКазой в дозе 1 мг/кг 2 раза в сутки с 3 по 18 день после перевивки.

Результаты эксперимента оценивали по выживаемости животных на 30 и 50 день после перевивки опухоли.

Группа	30 день	50 день
-	(число живых / павших	(число живых \ павших
•	животных в группе)	животных в группе)
1	0-7	0-7
2	0-6	0-6
3	3-6	0-6
4	5-1	3-3
5	6-0	6-0

Хотя во 2ой и в 3ей группах наблюдалось выраженное торможение роста опухолей к последнему дню лечения ДНКазой, после отмены препарата рост опухоли возобновлялся и к 25 дню размер опухолей в этих группах сравнялся с контролем.

Наиболее длительный курс терапии ДНКазой (с 3 по 18 день; группа 6) привел к максимальному продлению жизни больных животных. Торможение роста опухоли к 18 дню составляло более 95%)

10 Во всех экспериментах однократное и многократное введение человеческой ДНКазы I в дозе до 2,5 мг/кг. (наибольшая доза, использованная в экспериментах) не оказывало токсического действия на животных.

Таким образом, ДНКаза I не оказывает прямого цитотоксического действия на опухолевые клетки (в наших экспериментах в концентрации 100 мкг/мл опытах *in vitro*), а полученные в примере данные подверждают, что противоопухолевый эффект связан с разрушением ДНК в плазме крови, и лечебный эффект ДНКазы возрастает вместе с увеличением продолжительности курса лечения ДНКазой.

Пример 17

10

15

Влияние различных способов разрушения, инактивации и связывания ДНК плазмы крови на способность ДНК плазмы крови мышей C57Bl с высокометастатическим штаммом опухоли LLC усиливать метастазирование низкометастатического штамма опухоли LLC у мышей C57Bl.

Мыши (100 животных) получили прививку высокометастатического штамма опухоли LLC. На 9 день после перевивки и окончания курса химиотерапии животных усыпляли и собирали суммарную плазму крови мышей. Суммарная фракция ДНК плазмы после выделения крови хранилась при –20°С в фосфатном буфере.

В эксперименте участвовало 6 групп мышей, привитых низкометастатическим штаммом LLC.

1 группа — 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC

- 2 группа 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двужкратное (на 7й и 8й день после перевивки) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым высокометастатическим штаммом (0,05 мкг ДНК перед введением растворялись в 500 мкл свежей гепаринизированой крови).
- 3 группа 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двукратное (на 7й и 8й день после перевивки) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым высокометастатическим штаммом (0,05 мкг ДНК перед введением растворяли в 500 мкл. свежей плазмы). Перед введением образец подвергали фотохимической дезинфекции (добавление 1 мкМ метиленового синего с последующим облучением красным светом в течении 10 минут (~60 000 Люкс).
 - 4 группа 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двукратное (на 7й и 8й день после перевивки) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым высокометастатическим

5

10

15

20

25

штаммом (0,05 мкг ДНК перед введением растворяли в 500 мкл свежей плазмы). Перед введением образец дважды пропускали через колонку, содержащую DEAE-целлюлозу. 5 группа – 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двукратное (на 7й и 8й день после перевивки) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым высокометастатическим штаммом (0,05 мкг ДНК перед введением растворяли в 500 мкл свежей гепаринизированной крови). Перед введением в образец добавляли 1 мкг фрагмента А растительного токсина Рицина и инкубировали 1 час при 37⁰C. Рицин является представителем семейства RIP (белки инактивирующие рибосомы) токсинов, широко используемых для создания иммунотоксинов. Кроме обладают рибосомы белки эти инактивировать способности способностью деаденилировать ДНК. Для реализации токсического эффекта каталитическая единица А токсинов RIP II типа должна быть доставлена в клетку субъединицей В. В отсутствие субъединицы В цепь А не токсична, однако полинуклеотид-аденингликозидазная активность днк, инактивации для быть использована тэжом цепи циркулирующей в плазме.

6 группа — 6 мышей с привитым низкометастатическим штаммом LLC + внутривенное двукратное (на 7й и 8й день после перевивки) введение суммарной фракции ДНК мышей с привитым высокометастатическим штаммом (0,05 мкг ДНК перед введением растворяли в 500 мкл свежей гепаринизированой крови. ДНК. Суммарная фракция ДНК перед введением подвергалась ферментативному метилированию (I.Muiznieks et.al.,FEBS Letters,1994,v.344,pp.251-254).

Оценивали количество метастатических узлов в легких на 15 день после перевивки.

Результаты эксперимента приведены в таблице.

Группа	Ncp.
1	12,0
2	22,5
3	14,1
4	15,5
5	15,1
6	12,3

10

15

20

Результаты свидетельствуют, что все примененные методы подавляли способность ДНК плазмы крови мышей с высокометастатическим штаммом опухоли LLC вызывать усиление метастазирования низкометастатического штамма опухоли LLC.

Пример 18. Влияние терапиии ДНКазой I на развитие соматического мозаицизма.

В качестве модели соматического мозаицизма была изучена частота мутаций гена HPRT в Т-лимфоцитах крови. Человеческий HPRT ген (Хромосома Хq26) кодирует конститутивно экспрессируемый, но не метаболизм фермент, вовлеченный эссенциальный оснований. Клонирование проводили по методике описанной Bigbee W (Bigbee W. Et al., Mutation Res.,1998,v.397,pp.119-136). Клонированию подвергались лимфоциты переферической крови 8 больных, получавших курс 3х недельной иммуностимулирующей терапии препаратом Неовир после хирургического удаления опухоли. Из 8 больных 4 пациента получали терапию человеческой рекомбинантной дополнительно ДНКазой I (200 мкг/кг внутривенно, 4 раза в сутки в течении 3 недель). Частота встречаемости HPRT-дефицитных клонов в крови больных, получавших терапию ДНКазой I, в среднем была в 3 раза ниже таковой в крови больных, получавших только иммуностимулирующую терапию.

Пример 19. Влияние терапиии ДНКазой I на продолжительность жизни старых крыс.

В опыте использовали 24-месячных белых беспородных крыс. В опытной группе (10 животных) крысам, начиная с 24 месячного возраста, вводили полисиалированную человеческую ДНКазу I в количестве эквивалентном 500мг/кг немодифицированного фермента внутривенно два раза в неделю на протяжении 2 месяцев. Крысам контрольной группы вводили плацебо. Продолжительность жизни крыс в контрольной группе составила в среднем 27, 8 месяца. Продолжительность жизни крыс в опытной группе составила в среднем 30,1 месяц.

Пример 20 . Влияние терапиии ДНКазой I на жизнеспособность бетаклеток поджелудочной железы и эндотелия аорты

человека эмбриональной поджелудочной железы Бета-клетки использовали человека аорты клетки эндотелиальные формирования первичной клеточной культуры. Через 24 часа после в одной экспериментальной серии в клеточные культуры пассажа добавляли ДНК, выделенную из плазмы больного тяжелой формой диабета 2 типа, осложненного системным атеросклерозом (0,0025 мкг на 1 мл культуральной среды) а в другой экспериментальной серии ДНК больного перед введением в культуру подвергали ферментативному метилированию. Через 24 часа оценивали содержание жизнеспособных клеток по включению красителя трипанового синего.

Результаты эксперимента приведены в таблице:

Процентное содержание жизнеспособных клеток через 48 часов после

25 пассирования.

5

15

Клетки	Контроль	ДНК больного	Метилированная ДНК
В-клетки	73%	43%	61%
Эндотелий	62%	35%	55%

Промышленная применимость

Таким образом, настоящее изобретение свидетельствуют о том, что разрушение (связывание, инактивация) ДНК, циркулирующей в плазме крови, при онкологических и микроб индуцированных заболеваниях дает выраженный лечебный эффект.

5

10

15

25

В подтверждение найденного эффекта установлено, что ДНК плазмы крови больных содержит уникальные гены, принимающие участие в формировании и поддержании злокачественного фенотипа опухоли.

Связывание, разрушение или инактивация ДНК, циркулирующей в плазме крови дает леченый эффект при заболеваниях, связанных с накоплением и распространением в клетках организма соматических мутаций.

1. ДНК, циркулирующая в плазме крови, может быть уничтожена, инактивирована или удалена из плазмы крови, что может быть достигнуто использованием ДНКаз, сорбентов, антител или других методов, приводящих к инактивации разрушением, связыванием или модификацией циркулирующей ДНК.

Лечение, направленное на уничтожение ДНК плазмы крови, 20 приводит к выраженному противоопухолевому эффекту при незначительной собственной токсичности.

Лечение, направленное на уничтожение ДНК плазмы крови, в сочетании с традиционными методами противоопухолевой терапии приводит к выраженному противоопухолевому эффекту.

Эффективность лечения, направленного на уничтожение ДНК плазмы крови, может определяться путем мониторирования количества ДНК и генетических маркеров опухоли в плазме крови пациента, получающего такое лечение.

Клонирование и секвенирование ДНК плазмы крови онкологических больных может быть использовано для изучения генетических процессов, участвующих в онкогенезе и идентификации новых генов ,связанных с процессами онкогенеза.

5

10

15

20

25

Клонирование и секвенирование ДНК плазмы крови здоровых процессов кинэруси использовано для быть тэжом людей функционирования генома в норме и при развитии соматических заболеваний и идентификации новых генов, вовлеченных в эти процессы компоненты содержащие композиции, Фармацевтические инактивирующие разрушением, связыванием или модификацией ДНК плазмы крови, используются для лечения больных злокачественными инфекциями, соматическими заболеваниями или опухолями, продления жизни. Для осуществления эффективной терапевтической экспозиции действующего компонента, необходимой для разрушения ДНК плазмы и достижения терапевтического эффекта, используются фармацевтически приемлимые композиции и модификации, системы системную максимальную обеспечивающие лекарств, доставки циркуляцию действующего компонента в плазме крови и его контакт с Основной путь введения циркулирующей плазме. В внутривенный. Однако могут быть использованы другие методы введения, обеспечивающие поступление действующего компонента в внутримышечный, подкожный, системную циркуляцию ингаляционный, внутрибрющинный и др. Дозы и режимы введения при этом определяются природой используемого активного ингредиента, Эффект контролируется по уровню зависят от пути введения. и динамике ДНК в плазме крови, наличием в нем содержания инфекционных и других генетических маркеров, опухолевых, наступлением положительной клинической динамики заболевания.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний путем воздействия на биологические мишени внутри организма, отличающийся тем, что биологической мишенью является внеклеточная ДНК, в том числе, циркулирующая в плазме крови.
- 2. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по п.1, отличающийся тем, что внеклеточная ДНК инактивируется разрушением, связыванием или модификацией.

10

15

- 3. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по пп.1 или 2, отличающийся тем, что внеклеточная ДНК инактивируется разрушением, связыванием или модификацией путем введения в организм больного фармацевтического агента, способного разрушать, связывать или модифицировать свободно циркулирующую ДНК.
- 4. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по одному из пп.1-3, отличающийся тем, что внеклеточная ДНК инактивируется разрушением, связыванием или модификацией путем введения в организм больного фармацевтического агента, в количестве, достаточном для разрушения и терапевтическом режиме обеспечивающем разрушение, связывание или модификацию в течение периода времени, достаточного для достижения желаемого терапевтического эффекта.
- 25 5. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по одному из пп.1-4, отличающийся тем, что в организм больного вводят генетически модифицированые клетки или генотерапевтические конструкции, приводящих к синтезу в организме больного биополимеров, способных инактивировать путем связывания,

разрушения или модификации свободно циркулирующую в плазме крови больных ДНК.

6. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по пп.1 или 2, отличающийся тем, что внеклеточная ДНК, циркулирующую в плазме инактивируется путем разрушения связывания или модификации экстракорпоральными методами очистки крови.

5

10

15

20

- 7. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по пп.1,2 или 6, отличающийся тем, что экстракорпоральная очистка крови больного от свободно циркулирующей ДНК достигается иммунной или аффинной сорбцией.
- 8. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по пп.1,2 или 6, отличающийся тем, экстракорпоральная очистка крови больного от свободно циркулирующей ДНК достигается методами гравитационной хирургии крови.
- 9. Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по пп.1,2 или 6, отличающийся тем, что экстракорпоральная очистка крови больного от свободно циркулирующей ДНК достигается биологической, химической или фотохимической инактивацией.
 - 10 Способ лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний по пп.1 или 2, отличающийся тем, что больного иммунизируют вакциной, содержащей в качестве антигена ДНК, свободно циркулирующую в плазме больного, в том числе, в комплексе со связанными с ней белками.
- 11. Способ лечения онкологических заболеваний по одному из пп.1-10, отличающийся тем, лечение сочетается с хирургическими,

химиотерапевтическими, гормональными, лучевыми иммунотерапевтическими методами.

- 12. Фармацевтический агент для лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний, представляющий собой вещество, обладающее дезоксирибонуклеазной активностью и/или способное инактивировать внеклеточную ДНК, в том числе, циркулирующую в плазме крови больных.
- 13. Фармацевтический агент по п. 12, отличающийся тем, что вещество, обладающее дезоксирибонуклеазной активностью, представляет собой фермент дезоксирибонуклеазу.

10

15

- Фармацевтический агент по п. 13, отличающийся тем, что лучших достижения модифицирована ЯПД дезоксирибонуклеаза показателей фармакокинетических И фармакодинамических повышенной дезоксирибонуклеазы C аналог собой представляет дезоксирибонуклеазы, нечувствительный аналог активностью, эндогенным ингибиторам дезоксирибонуклеазы, полисиалированную дезоксирибонуклеазу, пегилированную дезоксирибонуклеазу, дезоксирибонуклеаза связанную или смешанную с фармацевтически приемлемым носителем, в том числе, с синтетическими и природными микросферами, липосомами, декстраном, и другими корпускулярные природными и синтетическими полимерными носителями.
- 15. Фармацевтический агент по одному из пп. 12-14, отличающийся тем, что он дополнительно содержит рибонуклеазу и/или липазу и/или протеиназу.
- 25 16. Фармацевтический агент по п. 12, отличающийся тем, что вещество, обладающее дезоксирибонуклеазной активностью представляет собой антитела, обладающие нуклеазной активностью, в частности поликлональные ДНК-абзимы, моноклональные ДНК абзимы или их производные.

- 17. Фармацевтический агент по п. 12, отличающийся тем, что вещество, способное связывать ДНК, представляет собой антитела, способные связывать ДНК и его комплексы или их производные
- 18. Фармацевтическая композиция для лечения онкологических и инфекционных заболеваний, содержащая фармацевтический агент по одному из пп. 12-16 в терапевтически эффективном количестве и фармацевтически приемлемый носитель или наполнитель.

5

10

15

20

- 19. Способ увеличения продолжительности жизни, отличающийся тем, что достигается путем, инактивации внеклеточной ДНК циркулирующей в плазме за счет разрушения связывания или модификации по п. 2-17.
- 20. Способ профилактики возникновения и развития патологий, связанных с возникновением и развитием соматического мозаицизма за счет разрушения связывания или модификации ДНК по п. 2-17.
- 21. Метод контроля эффективности лечения онкологических и/или инфекционных и/или соматических заболеваний, а также оценки развития инфекции и контроля эффективности лечения, направленного на продление жизни путем измерения биохимических показателей больного, отличающийся тем, что для контроля подобного лечения используется мониторирование количества, размера молекул, соотношение фракций, связи с белками, липидами и сахарами, последовательности нуклеотидов ДНК, свободно циркулирующей в плазме крови.
 - 22. Использование ДНК плазмы крови и внеклеточной микробной ДНК для выявления ДНК, вовлеченной в процесс возникновения и развития заболеваний, состоящее в её клонировании, сиквенировании, идентификации генов, уникальных и повторяющихся последовательностей с их последующим изучением.

РЕФЕРАТ

СПОСОБ ЛЕЧЕНИЯ ОНКОЛОГИЧЕСКИХ, ИНФЕКЦИОННЫХ И СОМАТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ, МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛЕЧЕНИЯ, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ АГЕНТЫ И КОМПОЗИЦИЯ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЛЕЧЕНИЯ

Изобретение относится к медицине и ветеринарии и раскрывает инфекционных лечения онкологических, новый способ главной мишенью заболеваний, при котором неинфекционных терапевтического воздействия является свободно циркулирующая в плазме крови (и других жидких средах) ДНК, происходящая из или организме опухолевых, мутантных, находящихся его инфицированных бактериями, грибами, простейшими клеток, а также из фармацевтические Описаны новые микроорганизмов. различных композиции и методы их применения для лечения онкологических заболеваний, инфекционных состояний, вызванных бактериями, грибами и простейшими, а так же неинфекционных соматических заболеваний и состояний, связанных с накоплением соматических мутаций клетках организма. Изобретение описывает лекарственные и иммунологические композиции, а также сорбционные и физико-химические технологии и способы их применения для лечения злокачественных опухолей других заболеваний.

20

5

10





Δ

В

перечень последовательностей

```
<110> Tets Viktor Veniaminovich, Genkin Dmitry Dmitrievich
<120> Способ лечения онкологических, инфекционных и соматических
заболеваний, методы контроля эффективности лечения, фармацевтические
агенты и композиция для осуществления лечения
<210> 1
<211> 485
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 1
acgacggcca gtgagcgcgc gtaatacgac tcactatagg gcgaattggg taccgggccc 60
cccctcgagg tcgacggtat cgataagctt gatatcgaat tctgaccacc ccaaggtggc 120
catcettgte cetgtgatte cagateteca gaactggagg tetagettea gggaaaacce 180
agattttctt ggcttagccc acctgacagc taatcactgg aaatggggtg ggctggtaga 240
gtcctttggt caggttttgt gtcaagagag ggaggaggaa agatgggagg gaggtagcaa 300
aactggtctc aatggaacta tgtaagttaa tatagaatgg caaagggatg tttcttccaa 360
ggaaagaatt cctgcagccc gggggatcca ctagttctag agcggccgcc accgcggtgg 420
agetecaget tttgtteeet ttagtgaggg ttaattgege gettggegta ateatggtea 480
tagct
<210> 2
<211> 244
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 2
gaatteteaa attattaetg aggaaaatgt gacagtgett caaagcagta gtaatttttt 60
ctcattatgc tgcatttatt attaaaacca acagtggaca gtgaatgact aactgatcct 120
tttttgggaa tattacttcc aaatgaacgt taacttaaag attggaatat gaacacacta 180
ttgcttttac actagagagg ttactcctgg ccactctttc agcagcagtt agcttcagga 240
attc
<210> 3
 <211> 230
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 gaattcgcag taacttcctt gtgttgtgtg tattcaactc acagagttga acgatcgttt 60
 acacagagca gacttgaaac actctttttg tggaatttca agtggagatt tcaattgttt 120
 gaggtcaatg gtagaatagg aaatatcttg ctatagaaac tagacagaat gattctcaga 180
 aactcctttg tgatgtgtgc cttcaactca cagagtttaa cctttctttt
 <210> 4
 <211> 218
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 4
 gaattotoat gaaattgaaa tggatggact catcatcgaa tggattcgaa tggaatcatc
 gaataaaatt gattgag(a)at catcatcaaa tggaatcgaa tggtatcatt gaatggaatc 20
 gaatggaatc atcatcagat ggaaatgaat ggaatcgtca tagaatccaa tcgaatggat 180
 tcattgaatg gaatcagatg gaatcatcga gtgactga
 <210> 5
 <211> 182
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 5
 gaatteteta cagggacaga actaatggaa tatatgtatt atacagggga gtttattaaa 60
 cattaactca catgatcaca aggtcccgca ataggctgtc tgcaggcagg ggcgaaggag 120
 gccagtgaag ttccaaaact caagaaccta gagtcaatgt tcaagggc(?)a ggaagcatcc180
```

```
aq
<210> 6
<211> 152
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 6
gaattcacag aaatcattgc cacaggcaag atctgatgaa ccttgatgaa tgctaaaatt 60
agttggtgaa agtttaagca gaaacagaat gtttgcatag aatgaagcaa aagaaggaaa 120
aaaaattatg agcccttgat ttaggggtct tt
<210> 7
<211> 131
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
gaattettet gtetagagta acatgaagaa atcccgttte caacgaagge ceteaaggeg 60
gtcaattatc cacttcgaga ttctacagaa agagtgtttc aaaactgctc tatcaagaga 120
aatgttccac c
<210> 8
<211> 239
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 8
 gaattcccag taacttcctt gtgttgtgta cattcaactc acagagttga acgttccctt 60
 agacagagca gatttgaaac actctttttg tgcaattggc aagtggagat ttcaagcgct 120
 ttaaggtcaa tggcagaaaa ggaaatatct tcgtttcaaa actagacaga atcattccca 180
 caaactgcgt tgtgatgtgt tcgttcaact cacagagttt aacctttctt ttcatagag
 <210> 9
 <211> 207
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> .9
 gaatteteta gaetteettg ggtttagege tgagtgaaga ggcaeggaga gggtttggag 60
 ctttagggta aagcactgat ggaagaaagg aattcctgca gcccggggga tccactagtt 120
 ctagagegge egecacegeg gtggagetee agettttgtt eeetttagtg agggttaaaa 180
 gcgcgcttgc gtaatcatgg tcatagc
 <210> 10
 <211> 223
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 10
 gaattcatcg ctaggactgt gttcttgttt attgggatgg gaagggagag aaaagatgag 60
 aggggcaaaa gagaaaattt tggaaaatga gaaacttact ttattgcact gtctgtgcaa 120
 ttgttggtct taaggaacaa atacactaaa ttcaaagatg ataaaaaaaa aaaacagctt 180
  cacagagetg tagtaaacac cagatgttga aagagaageg tat
  <210> 11
  <211> 198
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  gaattccatt tgatgacaat tccattcaat accaattgat gatgtttatt tttgattcca 60
  tttgatgatg attacattcg attccatttc atcatgattc cattcgattc cactcgatga 120
  ttccattcga ttccattcaa tgattattcc acttgagtcg attcgatgac tccattcgat 180
  tgtattcgat ggtgattg
  <210> 12
  <211> 217
```

```
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 12
gaattetgee aageagtgae ttgatteatg aacacteact ggatgetgae tetgttgete
ttctgagtgc tggggtagag gagaggatga ggtggacgca cagttcttgc ttttatgagc 120
ttatgttcta ggaaattcaa acaagtattt tttcaggcag gtagtatgaa atagcaggaa 180
gaggaagcag gctaaaggga cacagagtga ttggggg
<210> 13
<211> 223
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 13
gaattcaggg ctgcagaaat ttgtgtaagt aaagaggagc agaatgttaa tagccaagac 60
aatgcaaaaa atgcattcaa ggtgttttga aaccttcatg gtagcccctc ccattacaag 120
cctggaggnc tgggagggaa aaataatccc tgaaccagga caagggccct atccctattt 180
ctctgtacag tctcaggaca cagcactttg catcccagca gct
<210> 10
<211> 258
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 14
gaattogott acagtoagtt acaaatgott tttagatott caatgottot gtgaagcoto 60
atatttgctg ttcagacaga cactataatg gagatggaat aaatggacag caactacaca 120
 ggacggtgtg ggcagatggt gttggagcga ggggtgcagg tggagcccac aggagaggaa 180
 ggctgattga tottotatgg ggagagotto atagcacggg ggtggggcac acctgactgg 240
 caagetgttt ggtgtgag
 <210> 15
 <211> 239
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 15
 gaattotttt gaactagotg tgttttgaca gaggtttttt ttttttttt tottttttg 60
 gttttttgct tctctgacaa aggcctttgg aagaatgagc ttcttccccc acatctttat 120
 ttatttattt atttttaagc tatgctcagg aaaatgaaca tttctccttt gcagttgata 180
 acagcattta caaggtatac agcatatagg gttgttccaa attccttccc agataacca
 <210> 16
 <211> 226
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 16
 gaatteetga atggtggg(6)6 6actgtgtgt etetggeeet atteeetete caggacaaac 60
 ctcacccttt cctgcaaatg tactcaaaat agtacattta tccacgtcaa ttcagcaaag 120
 getgeagate etgggaetae agtateteag aegetgttet eagegagete atggteeagt 180
 ggagagcaca gacaaacagc aaggcaggag aaatcgcctc tgaagagccc agggag
 <210> 17
 <211> 156
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 17
 gaattcagcc gtggcagtga gatggagtgt gtgtttagaa ctgttgattg atctggctct 60
  ccctgattag gaggccgaga tcgagactcg gattgctgag ctgcggaagg agggtttctg 120
  gtcactgaag aggctgccta aggtgccaga gccccc
  <210> 18
  <211> 191
  <212> DNA
```

```
<213> Artificial Sequence
<400> 18
gaattctaca aaagaaataa agcagagatg tgaaaggaat ttcttcaact atacacattt 60
tgacataatc atcttctaac atggtgttta atttgctctg cttcacttag caatgatata 120
atgaatattt cccattttat tatatattct acaatatcac tttgaatgac tctcttaaga 180
gtgtattata c
<210> 19
<211> 312
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 19
cgacggccag tgagcgcgcg taatacgact cactataggg cgaattgggt accgggcccc 60
ccctcgaggt cgacggtate gataagettg atategettg tg6getgaag gatgeaatte 120
tagacagagt tagctgggaa tgcctcactg agaaggggcc atttgagtaa aggcctgaaa 180
aggtgaagaa gaatteetge agceeggggg teeactagtt etagagegge egeeacegeg 240
gtggagctcc agcttttgtt ccctttagtg agggttaatt gcgcgcttgg cgtaatcatg 300
gtcatagctg tt
<210> 20
<211> 219
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 20
gaattccagt ggaatcagtt gtaatgtctc ctttttcata tctgatttta tttagtgtct 60
tttttctta gatagtcttg ctaaaggttt ctcaatttat cttttcaaaa aatcttttca 120
ttttgttgat ctttttatt atttcttca tttcattttt atttattct gctctgatct 180
ttattatttc ttttcttcta ataattttgg gtttagttt
<210> 21
<211> 208
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 21
gaatteteag taactteett gtgttgtgtg tatteaacte acagagttga acgateettt 60
acacagageg gacttgaaac actetttttg tggaatttge aagtggagat tteageegeg 120
ttgaggtcaa tggtagaaaa ggaaatatct tcgtataaaa actagacaga atgattctca 180
gaaactcctt tgtgatgtgt gtgttcaa
<210> 22
<211> 262
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 22
gattggaatg gaatggaatg gattcaaccc gagtggaatg gaatggaata gaatggaata 240
 aacaacgagt ggaatggaat gg
 <210> 23
 <211> 218
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 23
 gaattegttg aggagettet ggaaagtgea cattetgaet cageaggtat tggagtetge 60
 atttctcatg agcactcagg tgatgaaaga gctggtcctt ggacacagct ctgaatagca 120
 agggaatage ttteetttag agaaatetgg aaaaagaace aetggagage aatttaaaaa 180
 ataacagaat ccagggaaag ctttaatttc cttttatt
 <210> 24
```

```
<211> 213
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
gaattcaaag gaatcatcat caaatagaac cgaatggaat cctcattgaa tggaaatgaa 60
aggggtcatc atctaatgga atcgcatgga atcatcatca aatggaatcg aatggaatca 120
tcatcaaatg gaatcgaatg gaatcatcat caaatggaat ctgatggaat cattgaacag 180
aattgaatgg aatcgtcatc gaatgaattg aat
<210> 25
<211> 229
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
quattotgtg cgtattttag aagtagaatt ataagatttg tggatatgtt agttttggag 60
tgtgaggtca aaggcgtttt gagcaacttg taagaaacca tttttaaggc ggaagtcggg 120
aattttgttt tttatatgtt gaatttgaaa toottattaa acatocaagt ggagaggotg 180
gatagacaat taaatttaga ccctgaggtt cgggaaggaa gtccaatgg
<210> 26
<211> 216
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 26
gaattottoa agaaacatoa aggagggatg tatagatagt tttttaaaaa accgaaatgt 60
aaaagaaata caagaagaat ggaaacatct acataacgag agtggaaaga aatgaaaata 120
atagatatag aaataaaaga aagaaaatag aagatg
 <210> 27
 <211> 244
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 27
 gaattccaat gcaatgttaa acagaaagca gcccttttt tcaaaattta taggcaaggt 60
 gtttaacata tggctaaata atgttaattt atagtaaata tccttcataa ggatgaagat 120
 gtaccettet attttagttt getgagtgte ttttagteat aattgagtgt tgacatetgt 180
 caaatatttt ttotgoatot attaagacat coatgtgata tttototttt attotottac 240
 tatg
 <210> 28
 <211> 237
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 28
 gaattcaatc accatcgaat acaatcgaat ggagtcatcg aatcgactca agtggaataa 60
 tcattgaatg gaatcgaatg gaatcatcga gtggaatcga atggaatcat gatgaaatgg 120
 aatcgaatgt aatcatcatc aaatggaatc aaaaataaac atcatcaatt ggtattgaat 180
 ggaattgtca tcaaatggaa ttcctgcagc ccgggggatc cactagttct agagcgg
 <210> 29
 <211> 184
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 29
 quattette caquaggttt ttaatttact ttgctcggct ccatcagggg aatcactatg 60
 gcagctatag ccttaagaaa tttatttctt aaataagact tgagagtcag aattgcttct 120
 ttatccatgg tctcgaggat gggatgttgt gatagcaggc gtgaaaacaa cattcatctc 180
  ctgg
  <210> 30
```

```
<211> 191
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 30
gaattcagaa tctggatggc aaggaagcgc atcaagatgc aggagaaagt tgaaacctaa 60
tccaaggaat acagtaaaac aatccagaag cttgaaagac aaaatagcca ttttaagaac 120
caaactgagc ttctggaagg gaaaaattta cttcaagaat ttcataatac aatcaaagt 180
atttttttt t
<210> 31
<211> 143
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 31
Gaattccgct tggggaggga actgtcttcg tccaggaaaa tgtttttnat aagccaccca 60
tggtaaaagg agaagtcatg acggttaggg tgttggcagg aatcaaatta agaaaaggaa 120
tggctatcca tccggttgta tgt
<210> 32
<211> 169
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 32
gaattetaga etgetgeace tecatateet cageaactgg catgatgatg ageagggagt 60
tagtagaact aatacactaa tatgtaaatg aatgaatgaa tgtttcctga gtgtggcttt 120
aagtttctca gaagaagaca gttcatacac tggtgcataa aattctggg
<210> 33
 <211> 124
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 33
 gaattotagg acaaggtgat tgtcctagat tttctcttaa acgcctcctg ttagatagga 60
 aatggccatt aatagagaag cttgcttgag ggagtaaccc tgaaagccca ggcctggaca 120
 cccq
 <210> 34
 <211> 214
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 34
 gaattctaag tttatatagg ttacaacatc acagtaagaa tgtcacagag gggtatatgc 60
 ttttcatcaa acaacaaatt gaaaattttt taactcttaa ggactgattt tgcttaacta 120
 caagttatgc actgatggta gtagcttcat aaatttagaa aagttccaaa ataatgctta 180
 gaaagagtag ctatttaact tctcattgaa caaa
 <210> 35
 <211> 164
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 35
 gaatteetgt gaatgtegtt teaaatatta eteageetae geaetgaeea gaaettattt 60
 tttacagaat cattttgaca ggaaaagtgt ttatgatagt tttgttgttg ttgttgttgt 120
 tttqtttttt catcacccag gctgcttcac atttagagct gagt
 <210> 36
  <211> 119
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <400> 36
```

```
7/24
gaattotgag aactagcoot ttaagactgg tggagattta ttoaggaggg aagcootgco 60
ccagggaaaa gttgccaaga gacttgtntt taggagatca ccagcccaaa tttccatga
<210> 37
<211> 208
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 37
gaattccctt catatttttg gtcaaagccc agtttttctg agtcggtggg ctaaatggga 60
ttactctttc taatgaggca tccttgtgtg cttagaatca ctcttgactt tatcctgtcc 120
ccctcgggtt cctaacttac caggatggag agcatttcct cattccatgt tgttgggagg 180
ttggcccact gggtgacatc agcccagg
<210> 38
<211> 169
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
 <400> 38
gaatteetta accettaatt agetttggtt tttgeteaat atcetgaage tgggcacagt 60
ctcaatgtaa ctattctcct aggggctgaa ctgggtgcta gtcatcaaag tttggaatgt 120
 cattttagaa gcaacctcta gaagtaatcc tggtaagccc tagaagtaa
 <210> 39
 <211> 172
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 39
 gaattcccat cttttttgt gtgtgtgttt gagactgtat tttgcattgt cgtccacact 60
 ggagtacagt ggcgtgatct ccgctcgctg caagctccgc ctcatggatt taagcgattc 120
 tectgeetea geeteccaag tggetgggae tacaggtgee egaccaacea eg
 <210> 40
 <211> 137
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 40
 gaattctgtt acttggtgat gggaaaccgt gaaggtttta agcaagactg tgatgtgctt 60
 aggtttatta gaaggttcta tgctgctcag cctccctgtc tagttctttg ctttattgac 120
 tgtntcctca ctaaatg
 <210> 41
  <211> 152
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <400> 41
 gaattotttt ttccccagct ttatggagat ttaattgaca aataaaatgg catatattta 60
  ggtgtatata tttgatatat gtatacattg tgaaacgatt actataatga agttaattaa 120
 catattcctc atcttgcata gtcaccattt tt
  <210> 42
  <211> 183
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <400> 42
  gaatteteea tgaaaacaga catatttgat atttaggtge tttaatggae eetgaaaaga 60
  aattagattg attcatttga agaataaatg tcggtccccc gccctctaca tggtaaaact 120
  cttccaaatg cttctactta atggaaatgg aaattacctc tcaaaacatt acaaaacta 180
  atg
  <210> 43
  <211> 162
```

8/24 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 43 gaatteegae caetgetgae egecaggeea caeaceggtt ttntteagga ggteteaaet 60 agatgetaag ctccgaagtg gaactccctc aggcactttc tgttctaatt caggaattcc 120 tegageeegg gggatecact agttetagag eggeegeeae eg <210> 44 <211> 189 <212> DNA <213> Artificial <400> 44 gaattotgtg aaataattot cagoccagac ccaaggg(a)to cacagotcag aaataggtta 60 tccagaagtg ttcctaacac tagatgacag tatcccagtg ctccaaacca gcttattact 120 tggccagaat tectgcagee egggggatee actagtteta gageggeege caeegeggtg 180 gagctccag <210> 45 <211> 190 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 45 gaattetetg tetgtegatt teagtgattt tagtgetggt eeteeacttg agtaetagee 60 ataggtettg gettggeact eccateceat agecetgtge accatagete tggggtgaac 120 teaggeaaaa egattitegt ecceagettg ggageageag ggttggggae ettggeaatg 180 gcaatggcag <210> 46 <211> 266 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 46 gtaatacgac tcactatagg gcgaattggg taccgggccc cccctcgagg tcgacggtat 60 cgataagett gatategget tateetgage taggetgage etttgetete etgacetagt 120 tagtteteat teaaccetgt gacaagggat gtggggetea gagaacggga gggtetteec 180 teaggteaca tggccaggge atggaggge aggaettgaa tecaggteaa tgtgacceca 240 gagcctagtg tggaaacccg tccttt <210> 47 <211> 164 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 47 gaattctacc ctgggtagga tagtagctcc cctcaacttt acagcaaata cagctaacct 60 tgetttacet gegatecegt ntttattttg ttgaattaga gaaactgagg gaagcagtte 120 tctacactca ctttaccctt agagccctct acaatcaacc ctgt <210> 48 <211> 112 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 48 gaattcaaag actgtnagat gtaagcagtg actganacan aggcaatgag atgagaggtg 60 gaaaggagac caaatgtaaa agacagcaga aacttgagtg gacggtggca ca <210> 49 <211> 114 <212> DNA <213> Artificial Sequence

```
<400> 49
 gaattctgtt ggctttacct ttaacgtgtc caaaagtgac caattatcat tnctgcnttt 60
 ngctgctact tggntcaagc cattagtatc ccttgctcca ataaactctt tcct
 <210> 50
 <211> 206
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 50
 gaatteceag taactteett gtgttgtgtg tgtteaacte acagagttga acttteattt 60
 acacagagca gatttgaaac actctttttg tggaatttgc aaatggagaa ttcctgcagc 120
ccgggggatc cactagttct agagcggccg ccaccgcggt ggagctccag cttttgttcc 180
 ctttagcgag ggttaattgc gcgctt
 <210> 51
 <211> 169
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 51
 ecceecteg aggregaegg tategataag etggatateg geaacttete getetgteet 60
 cacataggga aagaggaagc tgttgccttc ctcttacaag agcactaatc tcacatgggt 120
 gtttaccctc atgactttat ctaaacctaa ttatctttca aagaatcta
 <210> 52
 <211> 141
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 52
 gaattettgt tttcagtgaa aatttagata atttatetca ggaatteetg cageeegggg 60
tttccactag ttctagagcg gccgccaccg cggtggagct ccagc-t-tg ttccctttag 120
 ttaggg-taa ttcgcgcttg c
  <210> 53
  <211> 203
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <400> 53
  gaattetata tattteeeet etttteetga etetteagtg acaateetaa gacegtgeta 60
  ataacagaag acagtaatcc cttttttag ccaaataatt tggaagccat gattttcttt 120
  gcatatcatg aaagtgacca tqqtqttqqa tattqtqqqt agaagctttc aagtaaaaaa 180
  gaactgtcat tcaactgaat tgg
  <210> 54
  <211> 162
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <400> 54
  gaattetagg ccaggegega tggtteaeac etgtaateee ageattttee egggaageea 60

    aggcaggcag atcacttgag gccaagagtt caagaccaac ctggccaaag gggtgaaatc 120

  catctctact aaaaatacaa aaattagtcg ggcgcggcgg cg
  <210> 55
  <211> 193
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <400> 55
  gaattetatt tetaggaacg tteteaaaca agettaagag caaagtataa aaacgatgtt 60
  cagcatataa taatatgaaa aaattttgtc ctagacattt tatatgaaaa tgtatacttt 120
  agagcatgct tcaggaaaaa aagaaagaaa aattaatcct gggaaatggg tgacattaga 180
  tacaggcgag tgg
  <210> 56
```

```
10/24
<211> 169
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
gaattctgct tttatgagaa gtcagctgaa tgctatggaa aggagtatag agagtggctt 60
aaaagtttca ggcaagttca caccaaaact tgcattctaa cctccctgaa cctgtggtct 120
agaagggacc tatcagcaag atgataacca aaaatgtcta gaatctgag
<210> 57
<211> 141
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 57
gaattotaga gaacaatooo tactgactto acacacaact taagaaatgo aagtaaaggg 60
ecgggcgcgg tggcccagca cctgtaatcc cagtactttg ggagcctaga ggcaggtggt 120
cattggaagt caggagttca a
<210> 58
<211> 183
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 58
gaattctctg atgtttagtt aggtatgacc tacagttaaa ggctttgctg cattccttac 60
gtttgtaggg tttctctccg gtatgactac ttcgatgtcg agtaacggac gttgaattac 120
gataaaaggc tttgccacat tetttgcatt tatagggttt ttetecagta tgaattecag 180
cag
<210> 5.9
<211> 185
'<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 59
gaattetate aatgteaatt aaateeagtt gatggatgge cataatttta aatetattta 60
cattttgggg tatttttaa aataaaatct gtgattatct atcttttaat gaatgcctta 120
gatcattcac attaaagtga ttgttgttgt agttgtgttc atgtatacca tacttataac 180
tqttt
 <210> 60
<211> 163
<212> DNA
 <213> Artificial Sequence
gaattctact aaaactttag aaaagaaatt aacaccaatt ctcaaactat ttcagaaaat 60
tgaaaaggag aagcctctcc caactaattc tatgaatcca gcattacccc ttaccaaaac 120
cagacaaaga tgaaacaaaa taataagaag aaggaactct ggg
<210> 61
<211> 103
<212> DNA
 <213> Artificial Sequence
attttccctg ctgggtgtgt ccagagatcc tttctggcta gtctgctagc actgcatgtg 60
tenaccagea teteaacete acactagetg caacacttgg cca
 <210> 62
 <211> 144
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 62
cctctccaaa aagaaaatct ctgccattct atgtacactg gctgcatgaa gatgtatgtn 60
tatgaattag cetgcatgte tgggteceae cetgcacatg etaacattee tttecetece 120
```

```
catacgagtc caaaaaaact atgc
<210> 63
<211> 173
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 63
tcagtcttca ggtgatattg aaatggaggc tgtaaggttt taataataca ggtttcaaaa 60
ccaggcagca acacatacta gccatgtaaa acttgagcta ccccaacccg cctggttgtt 120
gettagteet tetttgaaaa ttaaaattet gttetetgga aatagtattt agg
<210> 64
<211> 150
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 64
ttacaacett tatgagattg gtgccattat caccattttc agacatgaaa aatacagcac 60
acacagttta agtaatatgc tgaattcctg cagcccgggg gatccactag ttctagagcg 120
gccgccaccg cggtggagct ccagcttttg
<210> 65
<211> 159
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 65
ccagtaactt ccttgtgttg tgtacattca actcacagag ttgaacgttc ccttagacag 60
agcagatttg aaacactett tttgtgcaat tggcaagtgg agatttcaag cgctttaagg 120
tcaatggcag aaaaggaaat atcttcgttt caaaactag .
<210> 66
<211> 73
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 66
teceaateet teetgtgaet caagentetg eteattaggt ateetaggae aatattatge 60
tgtntctatc aga
<210> 67
<211>.87
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 67
agccagagcc aagctetete actetgcaga gaagceteag tetttagaag acagtteage 60
tttatccaga attcctgcag ccggggg
<210> 68
<211> 110
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
tatgatcaac aaatatatct tacaacatga gggtgcaata agatgagaaa ggttcgagag 60
tgtttatctt tagcaaatac atactatcgc gctcaaggta agtnttcaag
<210> 69
<211> 111
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 69
Tattgtgccc agagataatt gtcctgcagt cagagcattc tatgtntttn tctgtcgttg 60
attaatcaag agggtttcag gcttccctgt aggaaaatgt ctaaagcata a
<210> 70
<211> 138
```

```
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 70
atteatttat acceteattt atteateeaa cageeattea ataagegtet gtgtteagee 60
atgetetgae actgattgan tteetgeage egggggatee actagtteta gageggeege 120
accgaggtgg acgtcagc
<210> 71
<211> 144
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 71
caggttgatg aagaaacgga tattagtgca atgaagaaca gctccgtctc tgtcagctgg 60
tcatttttta tatgtcagag actgtcgaat ttctattgcg tttcaactaa ttacctcagt 120
ttgttaaaac tgaatatgaa ttcc
<210> 72
<211> 113
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 72
ntctatctag ttttatatga aganatcacg tatcacacga tggacccaaa gaggtccaaa 60
tatccacttg cagttctaca aaaagagtgt ttcacaacag cactatcaag agg
<210> 73
<211> 97
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 73
tacattettt ttettaacta tecaccacet ecceteaaaa ttttaacage atecageete 60
acaaaactca gatcttccct gtgtacagtt ccacttt
<210> 62
<211> 143
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 74
gacaatteca tteaatacea attgatgatg tttatttttg attecatttg atgatgatta 60
cattegatte cattecatea tgattecatt egattecact egatgattee attegattee 120
attcaatgat tattccactt gag
<210> 75
<211> 98
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 75
aaatgataat atagtcaatt caggaaagan aatcatccta anatttcgta ttatgattag 60
aagtgtaatt tcgctganat agaaaatttc tcattatt
<210> 76
<211> 88
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
agctgacatt gtaatttaat aaagctaagg ataaaacttc tgqqtttttt gtttattgag 60
cccgctgact agaagagata agagatgg
<210> 77
<211> 101
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 77
```

```
13/24
ctctggttgt tgtcaggttt ttnattatta gattccagaa ttcctgcagc ccggnggatc 60
cactagttct agagcggccg ccaccgcggt ggagctccag c
<210> 78
<211> 109
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 78
aaggttacag tgagctatga tccaccactg cactccagca tgggcaacaa agcgagaccc 60
agtatttaga tttatttgtt aatagccagg catattggta catgcgtgt
<210> 79
<211> 121
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 79
ctatatcaca tactttattg tcttgtacag tttgctttgt ttcatgtgtg gataccctqa 60
nttcctgcag cccgggggat ccactagttc tagagcggcc gccaccgcgg tggagctcca 120
<210> 80
<211> 144
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 80
ctatgagtgg cctccaagga gcattagatt agaaggtggc tggagggtgg atattttcat
acacagagac aaageteece ateceacaac agatecagag tetgtnttgg accacaggga
aggaaggccc ttctccagga ttct
<210> 81
<211> 160
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 81
ttaggagagg tcagagtggg ctggagcagc caggtgagcc tttgttgtgt aggcaggagg 60
aagaagcagt ggattttgag ttgaggacgg aatttgagag ggggagggaa aaggaaggga 120
atccgcagag gcagagctga ctgcactcgt gagggagggg
<210> 82
<211> 164
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 82
atacaaattg cagactgcag cgttctgaga aacatctttg tgatgtttgt attcaggaca 60
gagagttgaa cattccctat catagagcag gttggaatca ctccttttgt agtatctgga 120
agtggacatt tggagcgctt tcaggcctat gttggaaaag gaaa
<210> 83
<211> 164
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 83
ttgtggttct agattttatg gtctcttttt tatttttcat tttttgagac caagtttcac 60
tettgttgcc eggetggagt geagtgaege gatettgget caeegeaace tetgeeteca 120
ggattcaagc gattcgcctg cctcagcctt actgagtagc tccc
<210> 84
<211> 141
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
```

١

```
<400> 84
 tagttccagc. tataccactt tctagccttc ttgattttgc tgaactgaga gtcagaagag 60
 atatgtntct aggttatttc caatcattat gccatctcgg aagtggcagg ggtgctatac 120
 tagactgaga caaatacccc a
 <210> 85
 <211> 72
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 85
 cttctaaaat tctatggtag tatganaggc tacacaaaag tntttggacc tgatacaaat 60
 attataaatg at
 <210> 86
· <211> 135
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 86
 tcataaaata accattaata tttcactttc gttttttatc ctaacctttt tctaacacat 60
 aaacatattc attgggaggt cgaggcgggc ggatcacgag gtaggagatc gacgaccatc 120
 cggtaaaagg tgaaa
 <210> 87
 <211> 107
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 87
 cagececaag aatgtetgga geeegagtat catetggeag ceaecetegg agaagggggg 60
 gatccactag ttctagagcg gccgcaccgc ggtggagctc agctttt
 <210> 88
 <211> 109
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 88
 ccatgtggaa gcacagctat aaggctcttt ctatgaacca gaaagcaggc tttctctaaa 60
 caccgaatct gccaatgcct tgatcttgga tttcccagat tccgaacta
 <210> 89
 <211> 112
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 cagggactta atcaacgcaa gcttatgacc cgcacttact gggaattcct cgttcatggg 60
 gaataattgc aatccccgat ccccatcacg aatggggttc aacgggttac cc
 <210> 90
 <211> 125
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 90
 acctgtaatc ccaactactc tggaggctga ggcaggagaa tggcatgaac ccgggaggtg 60
 gaggatgcag tgagccaaga ttgtgccact gaactctagc ccaggcaaag gtgagagact 120
 tgatc
 <210> 91
 <211> 130
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 91
 cacttaagat tgtatctttn actctatgag ttatttctca ataaaaagta aaattnannn 60
 tactaataat taganatnat cttctctaga atgagcattn aatgagtcag ctagagaggc 120
```

```
15/24
gacttaactg
<210> 92
<211> 104
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 92
cagcccttac attgtgtctg tgacccagtg ttaaatgaga cccaggtcaa gagacaactc 60
tttggctggt ctaggatatt ntataanata gatctatcac tctg
<210> 93
<211> 122
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 93
cgtcagctca gcagcctgac aatttgaact cagtagtatc acattgccac atggctatgt 60
tcaggggtta atacttctta gcaaagaaat agagaccaat ctctgtgatc actttaaact 120
<210> 94
<211> 76
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
cacatggatg gggaggcctt ccaatcatgg cagaaggcaa aggagaaagn nagcacatct 60
tacaggcagc aggcaa
<210>.95
<211> 109
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 95
cagccccagc atggcaggaa tatntntngc attgggttct ttggaggagg aaagtacgtn 60
ctcagagnag gcaatttntc gccgctggtt taaggctttn natgaccga
<210> 96
<211> 112
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 96
cagccccgaa ttatgtatta anagttatcc tcaccaagaa agacaaggtt tctgtagttc 60
tctaacatca tatccctata tanntntnac tgtgcagtat ccagacaatg acactccttc 120
agagagaatt ctatggccac atctctaa
<210> 97
<211> 122
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 97
taaaactttg ttataagaga tggaagggtt taaatatata nntctaannn nttntagttt 60
aaagaattcc aaacttaaac atcttcagta gacttgacat tgtatttcgn atatcctatg 120
tc
<210> 98
<211> 88
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 98
ctttaaattt ataaactcca aggcagtaca agtctggnnn nnnnnnagct acccaatatc 60
tgataaatat gaatacctaa taatagac
```

```
16/24
<210> 99
<211> 105
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 99
tectaaaact eteceteace ageateeeaa tttaaageet tggteettge teeteeetet 60
agggggatee actagtteta gageggeege cacegeggtg gaget
<210> 100
<211> 86
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 100
cgccactatg ctcagctact tnnnntntgt tttgtagaga tgggtgtttc accatgttgc 60
ccagactgat cttnanctcc tgggtc
<210> 101
<211> 156
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 101
gaccetecae tgatttneca tettgaceae tgeetaceea attactgtne cagtegaaae 60
ctgggcgcca tgtgacgact ctctccctct ctacagctac acaaccqccg tqtqctqtcg 120
ggtcttatcc tttccaccca gtccatggct tggtct
<210> 102
<211> 173
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 102
cagccccata aaattaacca tcacactagg tgatgtcttt nttttttgag agcaagtctt 60
getegteace aggetggaat actgtggtgg gateteaget caetgeacet ceaceteetg 120
ggttccagca attgttctgc ctcagcctgg gggatccact agttctagag cgg
<210> 103
<211> 191
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 103
cageccett agaaataget ettegagaea eteetggtag acatgatece aggettgetg 60
agcagctgtg caaccatgcc tcaggcctga ggaacagctc gcaggccact ctgtctggta 120
ataccccagg ccggccaagc aatagatctg catcccaggg ggatccacta gttctagagc 180
ggccgccacc g
<210> 104
<211> 191
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
bageceeett ggeteagtet ggaaaggeaa gacaactaga aggtgggggg ettecaggge 60
ataggtagat tcanaaatgt actgattggc acttccttga ccgagttatt aactaaagac 120
ctggaatcaa tagaaaggaa tgtctgggtt aaggtaaggg ctatggggga tccactagtt 180
ctagacggcc g
<210> 105
<211> 103
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 105
ttctnagana tttnacatca nattaaccca ctganaaact tgcnaactct cactttcaac 60
gtctgancgg naattttaat tggnggatcc actagttcta gag
```

17/24 <213> Artificial Sequence

<400> 106 cagocccctt attaactcac cocttgoatt tgttcaaccc tagntaataa agtcactcag 60 gtgtacttct ganaattgaa gttaaatatt tttcaccaca gagctgaacc attacagagg 120

<210> 107 <211> 111

<212> DNA

<210> 106 <211> 173 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 107

tcataanata accattaata tnnnnntnnn nnnnnnatcc taacattttt ctaacacata 60 aacatattca cttgggaggc cgaggcgggc ggatcacgag gtcaggagat c

<210> 108 <211> 70 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 108

caatttacac tetggeaggg ggaganagga naatttntne tgtnggaagg gggagttgng 60 gnaggaggcc

<210> 109

<211> 104

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 109

caaanactaa natacctctn agtctggnta gacactttca ctggataggt agaggccttt'60 nctacaggnt atnanaaggc caccacagtc atttnttccc ttct

<210> 110

<211> 68

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 110

tcatgtaggc ctnttcacga ttttnnaaat catttnagtn acatccaagt nnnnntngct gttaatca

<210> 111

<211> 107

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 111

cagococaat caagggotgt ttotcaatct ctttgtataa aannotagat totgtattag 60 tctgttctca ggctgctaat aaagacatac ccaaggctgc gtacttt

<210> 112

<211> 173

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 112

tggaaagaaa aactatgtac atctgagacg ctgcagctgg tatcctactt ctttcagagc 60 atcaacaggt taagtgtgga ttcatccaca ccctcagacc cgtgaccgta g

<210> 113

<211> 121

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 113

gaatctctac accaaccctc tcttaacctc tacagttcaa atccaaatct caaactttct 60

```
18/24
gatttgaatt tgcttatccc tatgtaattc taacttaaga cctaagacca aaagggaatc 120
<210> 114
<211> 103
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 114
tettecaget aaatagttge agagteagag tagaageeag eteteetgae aatatatttn
atgatattet agagaatate eetagaatea tteetaggta ete
<210> 115
<211> 86
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 115
tgtcattggt aatttatgtg agaacacaaa gcatccaaca ntanntgatt ctgcatttcg 60
accaacagat agtttctcat cgaaga
<210> 116
<211> 120
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 116
cagccccgtt tgttttacct ttngcttttn atgtgcttct ctaacanttn agggcgaact 60
aaccagcatg aggnttgtnt ctgcttgatt ttnaaccatc ctttcctgtc tgtacacagg 120
 <210> 117
 <211> 95
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 117
 ccctccctga gtctntntaa cagcagcact gcccccaaac ctnanttggt tcccctgata 60
 gccaggtacc cggnttctnt ngcagtgcta actgt
 <210> 118
 <211> 109
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 118
 tattaannnn nctaatctna atattntngt ntctcgggga acagaaaagc ctgaggagaa 60
 ggagagatag tnggaatntc tagttnttgg agcagtcaga acacacata
 <210> 119
 <211> 79
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 119
 cctgtattac agaaccaagg attaaaaact cagcagatgt gtaatgagtt ttaaataatt 60
 acaatatnnn nnntataaa
 <210> 120
 <211> 83
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 120
 tagttgatcc gnnagcccat gcgataccgc gnnggcgctc gnngccgang ggggatccac 60
 tagttctaga gcggccgcca ccg
 <210> 121
 <211> 177
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
```

```
<400> 121
cgtttgtttt acctttcact tttaatgtgc tttctctaac aattaagggc gaactaacca 60
gcatgaggat tgtgtctgct tgattttaaa ccatccttta atgtctgtac acaggaaatg 120
ttatcaacaa gagatgattc ttgggggatc cactaggttc tagagcggcc gccaccg
<210> 122
<211> 103
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 122
ttatagttta anacanagat ggtaacagcc ctttcccaaa gcagacctcc ttcttgcctg 60
gnaaagggct gttaccatct ttgttttaaa ctataaacta taa
<210> 123
<211> 139
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 123
caagaagggt ggtgctggca tttncttctg gtgagggcct caggaagctt tcaatcatgg 60
cagaaagtga gaggagagta ggcatgtcac anagagagac atgccttcat tctcggggga 120
tccactagtt ctagagcgg
<210> 124
<211> 103
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
cattaaagcc tttnttagga aatctnttta aacaacagaa taaaagggat gactttnaga 60
tagaactttn. ngtgacatct ccagtttctg gttacatgat att
<210> 125
<211> 103
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
cagagagaga gaaacanaca gncagagaga gagagaccac anagagagag agagagaga 60
gatcagacag agaaaganag agacagagac agacannnag aca
<210> 126
<211> 113
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 126
cagccccaga gagagagaaa cagacaggna gagagagaga gacacagaga gagagagaga 60
gagaagatca gacagagaaa gagagagaca gagacagaca nanagaatag aga
<210> 127
<211> 181
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 127
actcatttta tgaggccaga atcatcctga taccaaaacc tggcagagac acacacac 60
aaaagaaaat ttcaggccaa tatccctgat aaacattgat gcaaaaatcc tcaataaaat 120
actggcaaac tgaatccagt agcacatcaa aaagctgggg gatccactag ttctagagcg 180
<210> 128
<211> 150
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 128
```

```
20/24
cccgccccat gtagctctca ggtggcccat gacaccacac tgttcttcct tcctctccat 60
gggtcacacc ggccacctag tcagtcctaa cgtcggaacc tggatacctc cattgctggt 120
gctggacccg tcactgtttt ggatattttc
<210> 129
<211> 173
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 129
tcctaagtgt cccaacagtg gagcacatta ttcaggaact taaagatata atcgcagaac 60
agcacctcca agctcgtaaa tgcttatctc ggtaaccctc agtcatggga caatcaaatt 120
caatacatcg gaggaacacc atgctgacgg gggatccact agttctagag cgg
<210> 130
<211> 187
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 130
ctatagaagc teettetata ttnngettat nneacteatg geggtagtft gaatteagat 60
ctctgggtca tttattatcc atggaaagtt aatttgagat gttggaactt ttaaacagtg 120
tttgtttatt gtgctaatca cgatctgtta ctaaatttga ttgggggatc cactagttct 180
agagcgg
<210> 131
<211> 170
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 131
cagatatttg tagatatgcc gcgttatttc tgagggctct gttctgttcc attgatctat 60
atctctgtct ttggtaccag taccatgctg ttttggttac tgtagccttg tagtatagtt 120
tgaagtcagg tagcatgatg cctccggggg atccactagt tctagagcgg
<210> 132
<211> 147
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 132
tctctaaaat tctatggtag ttgaaaggct acacaaaagt ttttggacct gatacaaata 60
ttataaatnn nnnnnnnnt gtntgatttg atactccatg taaaactctt cctaatggtc 120
tcgggggatc cactagttct agagcgg
<210> 133
<211> 123
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 133
tattaaaaat acaaaaaatt agccgggagt ggtggcacgc gcctgtagtc ccagctactc 60
gggaggctat ggcaggaaaa tcccttgaac ctgggaggcg gaagttgcag cgagaagaga 120
tca
<210> 134
<211> 164
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 134
 ctgtctttca agtttcaggc ttgaaagtga aaaataatgc ataatttacg gaagctattg 60
 gtgtgaaaat atccaagaga agaatgagga atagtggagt gaaataaaca ggagattagg 120
tagatagaaa ttgactattg ggggatccac tagttctaga gcgg
 <210> 135
```

```
<211> 193
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 135
cttaatatgg tatgcttaat gtagtgagct aaacaaaata acaatgtgta tagtattgtn 60
taanataccc cacttccaat tgtttaaagt gcaaaacaaa ttatatgttt ganagttaag 120
gtggaataaa tgaagattaa atgatatgaa ctactcagaa aacaggtagg gggatccact 180
agttctagag cgg
<210> 136
<211> 233
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 136
cattgattaa atttattgat gcattgtaaa tttgaatcaa tatctattaa tcccaagctg 60
gagtgcagtg gcgccatctc agctcactgc gacctctgcc tcccgggttc aagcaattct 120
cataceteag cetecegagt agetggaace acaggeatga gecaceatge eeggetagtt 180
acagggtttt cctatgctat ccaggctgga gtgcagtggg ggatccacta gtt
<210> 137
<211> 194
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 137
ctaaaggatc cttcaactct gtgagttgaa tacacacaac acaaggaagt tactgagaat 60
tattctgtct agcataatat gaagaaatcc cgtttccaac tgaagacctc aaagaggctg 120
aatatccact tgcagacttt acagagtgtt tcctaactgc tctatgagag ggggatccac 180
tagttctaga gcgg
<210> 138
<211> 155
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 138
cagcccggaa aatatagggc aaattttttt attttgctgt ttggtgactc caccactttt 60
gcaacagtac ttttggtgcc cattaaccaa attactttga tttctttgtg taaatattat 120
gaagaccaga accttttgag ggggatccac tagtt
<210> 139
<211> 200
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 139
ctagacaaaa gccccatcac ctggatgaat cagtgcagag ttacgtcaca aagtcctttt 60
aggcagatec tagacaaggg ttacateact tggatgatea gtgcagagat atgtcacaat 120
gccactgtag ggtgagccta gaaaagagtt tcatgaccta ggtgatcagt gcagaggggg 180
atccactagt tctagagcgg
<210> 140
<211> 169
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
ctgtgactgt gcctatagaa gaaaaaaaa atagcgtgta atctcagcac tctgggaggc 60
caaagcaggg gggatcactt gaggccaaga gttcaagacc agcctggcca acaaagcgaa 120
accttctctc tactaaaaat acaaaaatta gccgggcatg gtggcactc
<210> 141
<211> 211
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
```

```
<400> 141
agggccacca gctggtgaat cctgccccac cagctcagag ctcttcccat tcatggagta 60
tatcatagga gactggattt ccaaagctgc atggagcttc attcctgaac tggtcaccct 120
gtgtctagtc ttgttttctc aatccatcct gctctccagc agcctcaata cttctaaaat 180
tgtccggggg atccactagt tctagaggcg g
<210> 142
<211> 195
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 142
cacagacate etgtgccace teatteacte teacatgeet etgaggtgag ggggataaca 60
gcactagtat catttgatac tgatacaaat cggctctaaa tattgtgggg atgctggtgg 120
tgttattgct ggactccatt acacaagttt catgagccag tgaaaatcac tgtgggggat 180
ccactagttc tagag
<210> 143
<211> 199
<212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 143
Cagccctaaa gtataataaa aaaaaatttt ttaaagaatc ttcacaaaag aactctgaaa 60
 tgtcagcatg agcagatgat gaagtatcat aggaatccat tttttgctgt atttcttatt 120
taatagagaa agaaatttca tatgctgtaa tatgtttcca attggaaatt aaaatctgat 180
 aggggggatc cactagttc
 <210> 144
 <211> 178
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 cagccccct gtaacaatat gggctgttct agctgtaatt cacctctgga gccatcagaa 60
 tcctcctggt aaaaatggcc ctaatatcaa acacagaggc cactgctagt taaactttat 120
 aaatcgaaca agaaatcata tgatataatc agataagagc ctgggggatc cactagtt
 <210> 145
 <211> 158
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 145
 cagececetg ggeteaagea atetgeecae eteggeetee ecaagtgetg ggattacagg 60
 tgtgagtnac tgtncccggc cagccttgtc tatttgtcag aaacagggag ttggggcaac 120
 cctggtgcca agatatgggg gggatccact agttctag
 <210> 146
 <211> 184
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 cageceetge taaataactt tegaagttaa gaaagetaat ggtatateat caggeaceaa 60
 taaaactatc ttgagatttg acaatgccaa ctgaaaaatt tcttctgcaa ggcagagcca 120
 gttacctttt ataatatcaa tttagattca cacaaagaca ttctcagggg gatccactag 180
 ttct
 <210> 147
 <211> 219
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 147
 cagccccacg ggtggtaatc ntggctgctt tntgcacttc cacataaagt gcttctncta 60
 cgctgtctcc actcagaaac aattacaaca gtatgtgaag cagtattgaa aacttcnnaa 120
```

```
23/24
gctgcacaca gattcattga aaagggcaga agcctcatta atactagagt ctgaggcaca 180
acctatgacc gaacactggg ggggatccac tagttctag
<210> 148
<211> 185
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 148
cagccccag aaaaaaaaga gcaagaggat ggggctgaaa aaattactca aagaaataat 60
ggctaaaaag tactcaggtt tatcaaaaga caagtctgca gaactaagaa gatgacaaaa 120
tccttgtcat agacagaatg tgtgtttccc aaacttcgtg tgttgggggg atccactagt 180
tctag
<210> 149
<211> 129
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 149
cagccctgca gtatttagtt ttctattcct gagttagttc acttaggaaa atggtctcta 60
gctccatcca tgaagcacca aatccctcca gcccagtagc aaggagacag aatttttact 120
ctgtctctg
<210> 150
<211> 74
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 150
cageceetet tttetgetee taaggaagat geatteteag gatacaggan nnngggggga 60
tccactagtt catg
<210> 151
<211> 95
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 151
cagccccatt taacctggag aggaataccc taaggattct tggaggctga aagacttaaa 60
atttgaggaa tgaaagaata gcaagggtga atcgg
<210> 152
<211> 144
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
 <400> 152
 cagocotgoa gtatttagtt ttotattoot gagttagtto acttaggaaa atggtotota 60
 getecateca tgaageacca aateceteca geceagtage aaggagacag aatttttaet 120
 ctgtctctga tgagaagagt gtac
 <210> 153
 <211> 138
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <400> 153
 cagocotgat agitacotta cigittigot atgaccatac totacataga giattitagat 60
 taaatggagg aatgagaata tgagattagt ttctcatatt cttgtgatca tgacaggacc 120
 tgagattctg cacagatg
 <210> 154
 <211> 139
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
```

<400> 154
cagccccgct gtttctaaag tcagtgtgt tgtgtgtgt tgtgtgtgtg tgtgtgagag 60
agagagagag agagagagcg tatgcatgt tgtctgcatg tgtgtgtgcg cgcgtacatt 120
tgggagacgg tgtgtaagt
<210> 155
<211> 133
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<400> 155
cagcccggaa aggtaataca agtaagatga ttataaacaa atgctttaaa acagagtcaa 60
tgaaaccagt ctgtttgtga ggcccaaggc tccatattt acaactcagt ctgtaaggat 120
agctatgtat ctg

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
D BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
O OTHER	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.